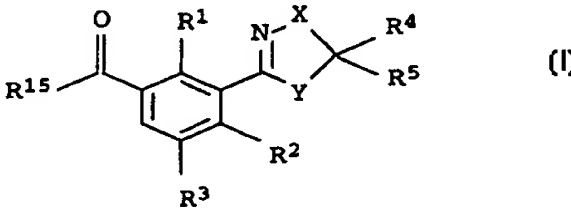


(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : C07D 413/10, A01N 43/72, C07D 498/10, 417/10, 261/04, 291/04, 273/00, 263/10, 261/20, 277/10, 277/34, 403/10, 419/10 // (C07D 498/10, 311:00, 261:00)		A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/31681
			(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 23. Juli 1998 (23.07.98)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/00069		25, D-67547 Worms (DE). GEBHARDT, Joachim [DE/DE]; Pegauer Strasse 51, D-67157 Wachenheim (DE). MISSLITZ, Ulf [DE/DE]; Mandelring 74, D-67433 Neustadt (DE). WALTER, Helmut [DE/DE]; Grünstadter Strasse 82, D-67283 Obrigheim (DE). WESTPHALEN, Karl-Otto [DE/DE]; Mausbergweg 58, D-67346 Speyer (DE). OTTEN, Martina [DE/DE]; Gunterstrasse 28, D-67069 Ludwigshafen (DE). RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Strasse 24, D-67063 Ludwigshafen (DE).	
(22) Internationales Anmeldedatum: 8. Januar 1998 (08.01.98)		(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE)	
(30) Prioritätsdaten: 197 01 446.1 17. Januar 1997 (17.01.97) DE		(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, AZ, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, ID, IL, JP, KG, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, UA, US, UZ, VN, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).	
(71) Anmelder (<i>für alle Bestimmungsstaaten ausser US</i>): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).		Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i> <i>Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>	
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (<i>nur für US</i>): VON DEYN, Wolfgang [DE/DE]; An der Bleiche 24, D-67435 Neustadt (DE). HILL, Regina, Luise [DE/DE]; Ziegelofenweg 40, D-67346 Speyer (DE). KARDORFF, Uwe [DE/DE]; D 3.4, D-68159 Mannheim (DE). BAUMANN, Ernst [DE/DE]; Falkenstrasse 6a, D-67373 Dudenhofen (DE). ENGEL, Stefan [DE/DE]; Friedrich-Ebert-Strasse 13, D-65510 Idstein (DE). MAYER, Guido [DE/DE]; Gutleuthausstrasse 8, D-67433 Neustadt (DE). WITSCHEL, Matthias [DE/DE]; Wittelsbachstrasse 81, D-67061 Ludwigshafen (DE). RACK, Michael [DE/DE]; Sandwingert 67, D-69123 Heidelberg (DE). GÖTZ, Norbert [DE/DE]; Schöfferstrasse		 <p style="text-align: center;">(I)</p>	
<p>(54) Title: 3-HETEROCYCLYL-SUBSTITUTED BENZOYL DERIVATIVES</p> <p>(54) Bezeichnung: 3-HETEROXYCYCLYL-SUBSTITUIERTE BENZOYLDERIVATE</p> <p>(57) Abstract</p> <p>The invention concerns benzoyl derivatives of formula (I) in which the variables have the following meanings: R¹, R²: hydrogen, nitro, halogen, cyano, alkyl, alkyl halide, alkoxy, alkoxy halide, alkylthio, alkylthio halide, alkylsulphonyl, alkylsulphonyl halide, alkylsulphonyl, or C₁-C₆ alkylsulphonyl halide; R³: hydrogen, halogen or alkyl; R⁴, R⁵: hydrogen, halogen, cyano, nitro, alkyl, alkoxy, alkylthio, dialkylamino, phenyl or carbonyl, wherein the six last-mentioned groups can be substituted; X: O, S, NR⁹, CO or CR¹⁰R¹¹; Y: O, S, NR¹², CO or CR¹³R¹⁴; R¹⁵: optionally substituted pyrazole which is bonded in position 4 and carries a hydroxy or sulphonyloxy group in position 5. The invention also concerns: the salts of these 3-heterocyclyl-substituted benzoyl derivatives which can be used for agricultural purposes; processes and intermediate products for preparing these substances; agents containing them; and the use as herbicides of these derivatives or agents containing them.</p> <p>(57) Zusammenfassung</p> <p>Die Erfindung betrifft Benzoylderivate der Formel (I), in der die Variablen folgende Bedeutungen haben: R¹, R² Wasserstoff, Nitro, Halogen, Cyano, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Halogenalkylthio, Alkylsulfinyl, Halogenalkylsulfinyl, Alkylsulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl; R³ Wasserstoff, Halogen oder Alkyl; R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Dialkylamino, Phenyl oder Carbonyl, wobei die 6 letztgenannten Reste substituiert sein können; X O, S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹; Y O, S, NR¹², CO oder CR¹³R¹⁴; R¹⁵ gegebenenfalls substituiertes in 4-Stellung verknüpftes Pyrazol, das in 5-Stellung einen Hydroxy- oder Sulfonyloxy-Rest trägt; sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze; Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung der 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate; Mittel, welche diese enthalten; sowie die Verwendung dieser Derivate oder diese enthaltenden Mittel zur Bekämpfung unerwünschter Pflanzen.</p>			

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauritanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun			PT	Portugal		
CN	China	KR	Republik Korea	RO	Rumänien		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SG	Singapur		
EE	Estland	LR	Liberia				

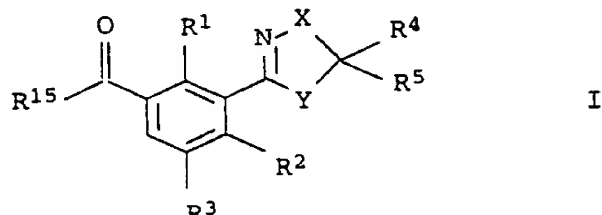
3-Heterocyclyl-substituierte Benzoyllderivate

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoyllderivate der Formel I

10



15

in der die Variablen folgende Bedeutungen haben:

R¹, R² Wasserstoff, Nitro, Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Halogenalkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Halogenalkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl;

R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₆-Alkyl;

R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkoxy)-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino-C₁-C₄-alkyl, [2,2-Di-(C₁-C₄-alkyl)-hydrazino-1]-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₆-Alkyliminoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Hydroxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

oder

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls

2

C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

oder

5

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam mit dem zugehörigen Kohlenstoff eine Carbonyl- oder eine Thiocarbonylgruppe;

R⁶

Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,

10

C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy oder NR⁷R⁸;

R⁷

Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

15 R⁸

C₁-C₄-Alkyl;

X

O, S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹;

Y

O, S, NR¹², CO oder CR¹³R¹⁴;

20

R⁹, R¹² Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

R¹⁰, R¹¹,

R¹³, R¹⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy carbonyl oder

25

CONR⁷R⁸;

oder

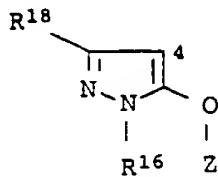
30

R⁴ und R⁹ oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

35

R¹⁵ ein in 4-Stellung verknüpftes Pyrazol der Formel II

40



II

45

wobei

R¹⁶ C₁-C₆-Alkyl;

3

Z H oder SO_2R^{17} ;

5 R¹⁷ C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, Phenyl oder Phenyl, das partiell oder vollständig halogeniert ist und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen trägt:
Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

10 R¹⁸ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl

bedeuten;

wobei X und Y nicht gleichzeitig für Sauerstoff oder Schwefel 15 stehen;

und

mit Ausnahme von 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-ethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 20 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(5-cyano-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydrothiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol und 25 4-[2-Chlor-3-(thiazolin-4,5-dion-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol;

sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

30 Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, Mittel welche diese enthalten sowie die Verwendung dieser Derivate oder diese enthaltende Mittel zur Schadpflanzenbekämpfung.

35 Aus der Literatur, beispielsweise aus WO 96/26206 sind Pyrazol-4-yl-benzoylderivate bekannt.

Die herbiziden Eigenschaften der bisher bekannten Verbindungen 40 sowie die Verträglichkeiten gegenüber Kulturpflanzen können jedoch nur bedingt befriedigen. Es lag daher dieser Erfindung die Aufgabe zugrunde, neue, insbesondere herbizid wirksame, Verbindungen mit verbesserten Eigenschaften zu finden.

45 Demgemäß wurden die 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I sowie deren herbizide Wirkung gefunden.

Ferner wurden herbizide Mittel gefunden, die die Verbindungen I enthalten und eine sehr gute herbizide Wirkung besitzen. Außerdem wurden Verfahren zur Herstellung dieser Mittel und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs mit den Verbindungen I 5 gefunden.

Die Verbindungen der Formel I können je nach Substitutionsmuster ein oder mehrere Chiralitätszentren enthalten und liegen dann als Enantiomeren oder Diastereomerengemische vor. Gegenstand der Er- 10 finding sind sowohl die reinen Enantiomeren oder Diastereomeren als auch deren Gemische.

Die Verbindungen der Formel I können auch in Form ihrer landwirt- schaftlich brauchbaren Salze vorliegen, wobei es auf die Art des 15 Salzes in der Regel nicht ankommt. Im allgemeinen kommen die Salze derjenigen Kationen oder die Säureadditionssalze derjenigen Säuren in Betracht, deren Kationen, beziehungsweise Anionen, die herbizide Wirkung der Verbindungen I nicht negativ beeinträchtigen.

20 Es kommen als Kationen, insbesondere Ionen der Alkalimetalle, vorzugsweise Lithium, Natrium und Kalium, der Erdalkalimetalle, vorzugsweise Calcium und Magnesium, und der Übergangsmetalle, vorzugsweise Mangan, Kupfer, Zink und Eisen, sowie Ammonium, wobei hier gewünschtenfalls ein bis vier Wasserstoffatome durch 25 C_1-C_4 -Alkyl, Hydroxy- C_1-C_4 -alkyl, C_1-C_4 -Alkoxy- C_1-C_4 -alkyl, Hydroxy- C_1-C_4 -alkoxy- C_1-C_4 -alkyl, Phenyl oder Benzyl ersetzt sein können, vorzugsweise Ammonium, Dimethylammonium, Diisopropyl- ammonium, Tetramethylammonium, Tetrabutylammonium, 2-(2-Hydroxy- 30 eth-1-oxy)eth-1-ylammonium, Di(2-hydroxyeth-1-yl)ammonium, Trimethylbenzylammonium, des weiteren Phosphoniumionen, Sulfoniumionen, vorzugsweise $Tri(C_1-C_4\text{-alkyl})sulfonium$ und $Sulfoxonium$ - ionen, vorzugsweise $Tri(C_1-C_4\text{-alkyl})sulfoxonium$, in Betracht.

35 Anionen von brauchbaren Säureadditionsalzen sind in erster Linie Chlorid, Bromid, Fluorid, Hydrogensulfat, Sulfat, Dihydrogen- phosphat, Hydrogenphosphat, Nitrat, Hydrogencarbonat, Carbonat, Hexafluorosilikat, Hexafluorophosphat, Benzoat sowie die Anionen von C_1-C_4 -Alkansäuren, vorzugsweise Formiat, Acetat, Propionat und 40 Butyrat.

Die für die Substituenten R^1-R^{18} oder als Reste an Phenylringen genannten organischen Molekülteile stellen Sammelbegriffe für individuelle Aufzählungen der einzelnen Gruppenmitglieder dar. 45 Sämtliche Kohlenwasserstoffketten, also alle Alkyl-, Halogen- alkyl-, Cyanoalkyl-, Alkoxy-, Halogenalkoxy-, Alkyliminoxy-, Alkylcarbonyloxy, Alkylthio-, Halogenalkylthio-, Alkylsulfinyl-,

Halogenalkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Halogenalkylsulfonyl-, Alkoxycarbonyl-, Halogenalkoxycarbonyl, Alkenyloxy-, Alkinyloxy-, Dialkylamino-, Dialkylhydrazino-, Alkoxyalkyl-, Hydroxyalkoxyalkyl, Dialkoxyalkyl-, Alkylthioalkyl-, Dialkylaminoalkyl-, Dialkylhydrazinoalkyl-, Alkyliminoxyalkyl-, Alkoxycarbonylalkyl- und Alkoxyalkoxy-Teile können geradkettig oder verzweigt sein. Sofern nicht anders angegeben tragen halogenierte Substituenten vorzugsweise ein bis fünf gleiche oder verschiedene Halogenatome. Die Bedeutung Halogen steht jeweils für Fluor, Chlor, Brom oder Iod.

10

Ferner bedeuten beispielsweise:

- $C_1\text{-}C_4\text{-Alkyl}$: sowie die Alkylteile von Di- ($C_1\text{-}C_4\text{-alkoxy}$) - $C_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$, [2,2-Di- ($C_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$) -hydrazino-1] - $C_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$,
- 15 $C_1\text{-}C_6\text{-Alkyliminoxy-}C_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$, Hydroxy- $C_1\text{-}C_4\text{-alkoxy-}C_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$ und $C_1\text{-}C_4\text{-Alkylcarbonyloxy}$: z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl;
- 20 - $C_1\text{-}C_6\text{-Alkyl}$: $C_1\text{-}C_4\text{-Alkyl}$, wie voranstehend genannt, sowie z.B. Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Tri-methylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-3-methylpropyl;
- 25 - $C_1\text{-}C_4\text{-Halogenalkyl}$: einen $C_1\text{-}C_4\text{-Alkylrest}$ wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlor-difluormethyl, 2-Fluorethyl, 2-Chlorethyl, 2-Bromethyl, 2-Iodethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl, Pentafluorethyl, 2-Fluorpropyl, 3-Fluorpropyl, 2,2-Difluorpropyl, 2,3-Difluorpropyl, 2-Chlorpropyl, 3-Chlorpropyl, 2,3-Dichlorpropyl, 2-Brompropyl, 3-Brompropyl, 3,3,3-Trifluorpropyl, 3,3,3-Trichlorpropyl, 2,2,3,3,3-Pentafluorpropyl, Heptafluorpropyl, 1-(Fluor-methyl)-2-fluorethyl, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethyl, 1-(Brom-methyl)-2-bromethyl, 4-Fluorbutyl, 4-Chlorbutyl, 4-Brombutyl und Nonafluorbutyl;

- C₁-C₆-Halogenalkyl: C₁-C₄-Halogenalkyl wie voranstehend genannt, sowie z.B. 5-Fluorpentyl, 5-Chlorpentyl, 5-Brompentyl, 5-Iodpentyl, Undecafluorpentyl, 6-Fluorhexyl, 6-Chlorhexyl, 6-Bromhexyl, 6-Iodhexyl und Dodecafluorhexyl;
- 5 - C₁-C₄-Cyanoalkyl: z.B. Cyanomethyl, 1-Cyanoeth-1-yl, 2-Cyanoeth-1-yl, 1-Cyanoprop-1-yl, 2-Cyanoprop-1-yl, 3-Cyano-prop-1-yl, 1-Cyanoprop-2-yl, 2-Cyanoprop-2-yl, 1-Cyanobut-1-yl, 2-Cyanobut-1-yl, 3-Cyanobut-1-yl, 4-Cyanobut-1-yl, 1-Cyanobut-2-yl, 2-Cyanobut-2-yl, 1-Cyanobut-3-yl, 2-Cyano-but-3-yl, 1-Cyano-2-methyl-prop-3-yl, 2-Cyano-2-methyl-prop-3-yl, 3-Cyano-2-methyl-prop-3-yl und 2-Cyanomethyl-prop-2-yl;
- 10 - C₁-C₄-Alkoxy: sowie die Alkoxyteile von Di-(C₁-C₄-alkoxy)-C₁-C₄-alkyl und Hydroxy-C₁-C₄-alkoxy-C₁-C₄-alkyl, z.B. Methoxy, Ethoxy, Propoxy, 1-Methylethoxy, Butoxy, 1-Methyl-propoxy, 2-Methylpropoxy und 1,1-Dimethylethoxy;
- 15 - C₁-C₆-Alkoxy: C₁-C₄-Alkoxy wie voranstehend genannt, sowie z.B. Pentoxy, 1-Methylbutoxy, 2-Methylbutoxy, 3-Methoxylbutoxy, 1,1-Dimethylpropoxy, 1,2-Dimethylpropoxy, 2,2-Dimethylpropoxy, 1-Ethylpropoxy, Hexoxy, 1-Methylpentoxy, 2-Methyl-pentoxy, 3-Methylpentoxy, 4-Methylpentoxy, 1,1-Dimethyl-butoxy, 1,2-Dimethylbutoxy, 1,3-Dimethylbutoxy, 2,2-Dimethyl-butoxy, 2,3-Dimethylbutoxy, 3,3-Dimethylbutoxy, 1-Ethyl-butoxy, 2-Ethylbutoxy, 1,1,2-Trimethylpropoxy, 1,2,2-Tri-methylpropoxy, 1-Ethyl-1-methylpropoxy und 1-Ethyl-2-methyl-propoxy;
- 20 - C₁-C₄-Halogenalkoxy: einen C₁-C₄-Alkoxyrest wie voranstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Fluormethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, Bromdi-fluormethoxy, 2-Fluorethoxy, 2-Chlorethoxy, 2-Brommethoxy, 2-Iodethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-2-fluorethoxy, 2-Chlor-2,2-difluorethoxy, 2,2-Dichlor-2-fluorethoxy, 2,2,2-Trichlorethoxy, Pentafluor-ethoxy, 2-Fluorpropoxy, 3-Fluorpropoxy, 2-Chlorpropoxy, 3-Chlorpropoxy, 2-Brompropoxy, 3-Brompropoxy, 2,2-Difluor-propoxy, 2,3-Difluorpropoxy, 2,3-Dichlorpropoxy, 3,3,3-Tri-fluorpropoxy, 3,3,3-Trichlorpropoxy, 2,2,3,3,3-Pentafluor-propoxy, Heptafluorpropoxy, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethoxy, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethoxy, 1-(Brommethyl)-2-bromethoxy, 4-Fluorbutoxy, 4-Chlorbutoxy, 4-Brombutoxy und Nonafluor-butoxy;
- 25 -
- 30 -
- 35 -
- 40 -
- 45 -

- C_1 - C_6 -Halogenalkoxy: C_1 - C_4 -Halogenalkoxy wie voranstehend genannt, sowie z.B. 5-Fluorpentoxy, 5-Chlorpentoxy, 5-Brompentoxy, 5-Iodpentoxy, Undecafluorpentoxy, 6-Fluorhexoxy, 6-Chlorhexoxy, 6-Bromhexoxy, 6-Iodhexoxy und Dodecafluorhexoxy;
- C_1 - C_6 -Alkyliminoxy: sowie die C_1 - C_6 -Alkyliminoxyteile von C_1 - C_6 -Alkyliminoxy- C_1 - C_4 -alkyl, z.B. Methyliminoxy, Ethyliminoxy, 1-Propyliminoxy, 2-Propyliminoxy, 1-Butyliminoxy, 2-Butyliminoxy, 2-Methyl-prop-1-yliminoxy, 1-Pentyliminoxy, 2-Pentyliminoxy, 3-Pentyliminoxy, 3-Methylbut-2-yliminoxy, 2-Methyl-but-1-yliminoxy, 3-Methylbut-1-yliminoxy, 1-Hexyliminoxy, 2-Hexyliminoxy, 3-Hexyliminoxy, 2-Methyl-pent-1-yliminoxy, 3-Methyl-pent-1-yliminoxy, 4-Methyl-pent-1-yliminoxy, 2-Ethyl-but-1-yliminoxy, 3-Ethyl-but-1-yliminoxy, 2,3-Dimethyl-but-1-yliminoxy, 3-Methyl-pent-2-yliminoxy, 4-Methyl-pent-2-yliminoxy und 3,3-Dimethyl-but-2-yliminoxy;
- C_1 - C_4 -Alkylthio: z.B. Methylthio, Ethylthio, Propylthio, 1-Methylethylthio, Butylthio, 1-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio und 1,1-Dimethylethylthio;
- C_1 - C_6 -Alkylthio: C_1 - C_4 -Alkylthio wie voranstehend genannt, sowie z.B. Pentylthio, 1-Methylbutylthio, 2-Methylbutylthio, 3-Methylbutylthio, 2,2-Dimethylpropylthio, 1-Ethylpropylthio, Hexylthio, 1,1-Dimethylpropylthio, 1,2-Dimethylpropylthio, 1-Methylpentylthio, 2-Methylpentylthio, 3-Methylpentylthio, 4-Methylpentylthio, 1,1-Dimethylbutylthio, 1,2-Dimethylbutylthio, 1,3-Dimethylbutylthio, 2,2-Dimethylbutylthio, 2,3-Dimethylbutylthio, 3,3-Dimethylbutylthio, 1-Ethylbutylthio, 2-Ethylbutylthio, 1,1,2-Trimethylpropylthio, 1,2,2-Trimethylpropylthio, 1-Ethyl-1-methylpropylthio und 1-Ethyl-2-methylpropylthio;
- C_1 - C_4 -Halogenalkylthio: einen C_1 - C_4 -Alkylthioest wie voranstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Fluormethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Chlor-difluormethylthio, Bromdifluormethylthio, 2-Fluorethylthio, 2-Chlorethylthio, 2-Bromethylthio, 2-Iodethylthio, 2,2-Difluorethylthio, 2,2,2-Trifluorethylthio, 2-Chlor-2-fluorethylthio, 2-Chlor-2,2-difluorethylthio, 2,2-Dichlor-2-fluorethylthio, Pentafluorethylthio, 2-Fluorpropylthio, 3-Fluorpropylthio, 2-Chlorpropylthio, 3-Chlorpropylthio, 2-Brompropylthio, 3-Brompropylthio, 2,2-Difluorpropylthio, 2,3-Difluorpropylthio, 2,3-Dichlor-

propylthio, 3,3,3-Trifluorpropylthio, 3,3,3-Trichlorpropylthio, 2,2,3,3,3-Pentafluorpropylthio, Heptafluorpropylthio, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethylthio, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethylthio, 1-(Brommethyl)-2-bromethylthio, 4-Fluorbutylthio, 5-Chlorbutylthio, 4-Brombutylthio und Nonafluorbutylthio;

- C₁-C₆-Halogenalkylthio: C₁-C₄-Halogenalkylthio wie voran-
stehend genannt, sowie z.B. 5-Fluorpentylthio, 5-Chlor-
pentylthio, 5-Brompentylthio, 5-Iodpentylthio, Undecafluor-
pentylthio, 6-Fluorhexylthio, 6-Chlorhexylthio, 6-Bromhexyl-
thio, 6-Iodhexylthio und Dodecafluorhexylthio;

- C₁-C₆-Alkylsulfinyl (C₁-C₆-Alkyl-S(=O)-): z.B. Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Propylsulfinyl, 1-Methylethylsulfinyl, Butyl-
sulfinyl, 1-Methylpropylsulfinyl, 2-Methylpropylsulfinyl, 1,1-Dimethylethylsulfinyl, Pentylsulfinyl, 1-Methylbutyl-
sulfinyl, 2-Methylbutylsulfinyl, 3-Methylbutylsulfinyl, 2,2-Dimethylpropylsulfinyl, 1-Ethylpropylsulfinyl, 1,1-Di-
methylpropylsulfinyl, 1,2-Dimethylpropylsulfinyl, Hexyl-
sulfinyl, 1-Methylpentylsulfinyl, 2-Methylpentylsulfinyl, 3-Methylpentylsulfinyl, 4-Methylpentylsulfinyl, 1,1-Dimethyl-
butylsulfinyl, 1,2-Dimethylbutylsulfinyl, 1,3-Dimethylbutyl-
sulfinyl, 2,2-Dimethylbutylsulfinyl, 2,3-Dimethylbutylsul-
finyl, 3,3-Dimethylbutylsulfinyl, 1-Ethylbutylsulfinyl,
2-Ethylbutylsulfinyl, 1,1,2-Trimethylpropylsulfinyl,
1,2,2-Trimethylpropylsulfinyl, 1-Ethyl-1-methylpropylsulfinyl
und 1-Ethyl-2-methylpropylsulfinyl;

- C₁-C₆-Halogenalkylsulfinyl: C₁-C₆-Alkylsulfinylrest wie voran-
stehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Fluor-
methylsulfinyl, Difluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfi-
nyl, Chlordifluormethylsulfinyl, Bromdifluormethylsulfinyl,
2-Fluorethylsulfinyl, 2-Chlorethylsulfinyl, 2-Bromethyl-
sulfinyl, 2-Iodethylsulfinyl, 2,2-Difluorethylsulfinyl,
2,2,2-Trifluorethylsulfinyl, 2,2,2-Trichlorethylsulfinyl,
2-Chlor-2-fluorethylsulfinyl, 2-Chlor-2,2-difluorethylsul-
finyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethylsulfinyl, Pentafluorethylsul-
finyl, 2-Fluorpropylsulfinyl, 3-Fluorpropylsulfinyl, 2-Chlor-
propylsulfinyl, 3-Chlorpropylsulfinyl, 2-Brompropylsulfinyl,
3-Brompropylsulfinyl, 2,2-Difluorpropylsulfinyl, 2,3-Difluor-
propylsulfinyl, 2,3-Dichlorpropylsulfinyl, 3,3,3-Trifluor-
propylsulfinyl, 3,3,3-Trichlorpropylsulfinyl, 2,2,3,3,3-Pen-
tafluorpropylsulfinyl, Heptafluorpropylsulfinyl, 1-(Fluor-
methyl)-2-fluorethylsulfinyl, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethyl-
sulfinyl, 1-(Brommethyl)-2-bromethylsulfinyl, 4-Fluorbutyl-
sulfinyl, 4-Chlorbutylsulfinyl, 4-Brombutylsulfinyl, Nonaflu-

orbutylsulfinyl, 5-Fluorpentylsulfinyl, 5-Chlorpentylsulfinyl, 5-Brompentylsulfinyl, 5-Iodpentylsulfinyl, Undecafluor-pentylsulfinyl, 6-Fluorhexylsulfinyl, 6-Chlorhexylsulfinyl, 6-Bromhexylsulfinyl, 6-Iodhexylsulfinyl und Dodecafluorhexyl-sulfinyl;

5 - $C_1\text{-}C_6\text{-Alkylsulfonyl}$ ($C_1\text{-}C_6\text{-Alkyl-S}(\text{=O})_2\text{-}$): z.B. Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Propylsulfonyl, 1-Methylethylsulfonyl, Butylsulfonyl, 1-Methylpropylsulfonyl, 2-Methylpropylsulfonyl, 1,1-Dimethylethylsulfonyl, Pentylsulfonyl, 1-Methylbutylsulfonyl, 2-Methylbutylsulfonyl, 3-Methylbutylsulfonyl, 1,1-Dimethylpropylsulfonyl, 1,2-Dimethylpropylsulfonyl, 2,2-Dimethylpropylsulfonyl, 1-Ethylpropylsulfonyl, Hexylsulfonyl, 1-Methylpentylsulfonyl, 2-Methylpentylsulfonyl, 3-Methylpentylsulfonyl, 4-Methylpentylsulfonyl, 1,1-Dimethylbutylsulfonyl, 1,2-Dimethylbutylsulfonyl, 1,3-Dimethylbutylsulfonyl, 2,2-Dimethylbutylsulfonyl, 2,3-Dimethylbutylsulfonyl, 3,3-Dimethylbutylsulfonyl, 1-Ethylbutylsulfonyl, 2-Ethylbutylsulfonyl, 1,1,2-Trimethylpropylsulfonyl, 1,2,2-Trimethylpropylsulfonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylsulfonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylsulfonyl;

10 - $C_1\text{-}C_6\text{-Halogenalkylsulfonyl}$: einen $C_1\text{-}C_6\text{-Alkylsulfonylrest}$ wie voranstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Fluormethylsulfonyl, Difluormethylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Chlordifluormethylsulfonyl, Bromdifluormethylsulfonyl, 2-Fluorethylsulfonyl, 2-Chlorethylsulfonyl, 2-Bromethylsulfonyl, 2-Iodethylsulfonyl, 2,2-Difluorethylsulfonyl, 2,2,2-Trifluorethylsulfonyl, 2-Chlor-2-fluorethylsulfonyl, 2-Chlor-2,2-difluorethylsulfonyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethylsulfonyl, 2,2,2-Trichlorethylsulfonyl, Pentafluorethylsulfonyl, 2-Fluorpropylsulfonyl, 3-Fluorpropylsulfonyl, 2-Chlorpropylsulfonyl, 3-Chlorpropylsulfonyl, 2-Brompropylsulfonyl, 3-Brompropylsulfonyl, 2,2-Difluorpropylsulfonyl, 2,3-Difluorpropylsulfonyl, 2,3-Dichlorpropylsulfonyl, 3,3,3-Trifluorpropylsulfonyl, 3,3,3-Trichlorpropylsulfonyl, 2,2,3,3,3-Pentafluorpropylsulfonyl, Heptafluorpropylsulfonyl, 1-(Fluormethyl)-2-chlorethylsulfonyl, 1-(Brommethyl)-2-bromethylsulfonyl, 4-Fluorbutylsulfonyl, 4-Chlorbutylsulfonyl, 4-Brombutylsulfonyl, Nonafluorbutylsulfonyl, 5-Fluorpentylsulfonyl, 5-Chlorpentylsulfonyl, 5-Brompentylsulfonyl, 5-Iodpentylsulfonyl, 6-Fluorhexylsulfonyl, 6-Bromhexylsulfonyl, 6-Iodhexylsulfonyl und Dodecafluorhexylsulfonyl;

15 -

20 -

25 -

30 -

35 -

40 -

45 -

- C₁-C₄-Alkoxy carbonyl: z.B. Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl, Butoxycarbonyl, 1-Methylpropoxycarbonyl, 2-Methylpropoxycarbonyl und 1,1-Dimethoxycarbonyl;
- 5 - C₁-C₄-Halogenalkoxycarbonyl: einen C₁-C₄-Alkoxy carbonylrest wie voranstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Fluormethoxycarbonyl, Difluormethoxycarbonyl, Trifluormethoxycarbonyl, Chlordifluormethoxycarbonyl, Bromdifluormethoxycarbonyl, 2-Fluorethoxycarbonyl, 2-Chlorethoxycarbonyl, 2-Bromethoxycarbonyl, 2-Iodethoxycarbonyl, 2,2-Difluorethoxycarbonyl, 2,2,2-Trifluorethoxycarbonyl, 2-Chlor-2-fluorethoxycarbonyl, 2-Chlor-2,2-difluorethoxycarbonyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, Pentafluorethoxycarbonyl, 2-Fluorpropoxycarbonyl, 3-Fluorpropoxycarbonyl, 2-Chlorpropoxycarbonyl, 3-Chlorpropoxy carbonyl, 2-Brompropoxycarbonyl, 3-Brompropoxycarbonyl, 2,2-Difluorpropoxycarbonyl, 2,3-Difluorpropoxycarbonyl, 20 2,3-Dichlorpropoxycarbonyl, 3,3,3-Trifluorpropoxycarbonyl, 3,3,3-Trichlorpropoxycarbonyl, 2,2,3,3,3-Pentafluorpropoxy carbonyl, Heptafluorpropoxycarbonyl, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethoxycarbonyl, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethoxycarbonyl, 1-(Brommethyl)-2-bromethoxycarbonyl, 4-Fluorbutoxycarbonyl, 25 4-Chlorbutoxycarbonyl, 4-Brombutoxycarbonyl und 4-Iodbutoxycarbonyl;
- C₃-C₆-Alkenyloxy: z.B. Prop-1-en-1-yloxy, Prop-2-en-1-yloxy, 1-Methylethoxyloxy, Buten-1-yloxy, Buten-2-yloxy, Buten-3-yloxy, 30 1-Methyl-prop-1-en-1-yloxy, 2-Methyl-prop-1-en-1-yloxy, 1-Methyl-prop-2-en-1-yloxy, 2-Methyl-prop-2-en-1-yloxy, Penten-1-yloxy, Penten-2-yloxy, Penten-3-yloxy, Penten-4-yloxy, 1-Methyl-but-1-en-1-yloxy, 2-Methyl-but-1-en-1-yloxy, 3-Methyl-but-1-en-1-yloxy, 1-Methyl-but-2-en-1-yloxy, 35 2-Methyl-but-2-en-1-yloxy, 3-Methyl-but-2-en-1-yloxy, 1-Methyl-but-3-en-1-yloxy, 2-Methyl-but-3-en-1-yloxy, 3-Methyl-but-3-en-1-yloxy, 1,1-Dimethyl-prop-2-en-1-yloxy, 1,2-Dimethyl-prop-1-en-1-yloxy, 1,2-Dimethyl-prop-2-en-1-yloxy, 1-Ethyl-prop-1-en-2-yloxy, 1-Ethyl-prop-2-en-1-yloxy, 40 Hex-1-en-1-yloxy, Hex-2-en-1-yloxy, Hex-3-en-1-yloxy, Hex-4-en-1-yloxy, Hex-5-en-1-yloxy, 1-Methyl-pent-1-en-1-yloxy, 2-Methyl-pent-1-en-1-yloxy, 3-Methyl-pent-1-en-1-yloxy, 4-Methyl-pent-1-en-1-yloxy, 1-Methyl-pent-2-en-1-yloxy, 2-Methyl-pent-2-en-1-yloxy, 3-Methyl-pent-2-en-1-yloxy, 4-Methyl-pent-3-en-1-yloxy, 1-Methyl-pent-3-en-1-yloxy, 2-Methyl-45 pent-3-en-1-yloxy, 3-Methyl-pent-3-en-1-yloxy, 4-Methyl-pent-3-en-1-yloxy, 1-Methyl-pent-4-en-1-yloxy, 2-Methyl-

11

pent-4-en-1-yloxy, 3-Methyl-pent-4-en-1-yloxy, 4-Methyl-pent-4-en-1-yloxy, 1,1-Dimethyl-but-2-en-1-yloxy, 1,1-Dimethyl-but-3-en-1-yloxy, 1,2-Dimethyl-but-1-en-1-yloxy, 1,2-Dimethyl-but-2-en-1-yloxy, 1,2-Dimethyl-but-3-en-1-yloxy, 5 1,3-Dimethyl-but-1-en-1-yloxy, 1,3-Dimethyl-but-2-en-1-yloxy, 1,3-Dimethyl-but-3-en-1-yloxy, 2,2-Dimethyl-but-3-en-1-yloxy, 2,3-Dimethyl-but-1-en-1-yloxy, 2,3-Dimethyl-but-2-en-1-yloxy, 2,3-Dimethyl-but-3-en-1-yloxy, 3,3-Dimethyl-but-1-en-1-yloxy, 3,3-Dimethyl-but-2-en-1-yloxy, 1-Ethyl-but-1-en-1-yloxy, 10 1-Ethyl-but-2-en-1-yloxy, 1-Ethyl-but-3-en-1-yloxy, 2-Ethyl-but-1-en-1-yloxy, 2-Ethyl-but-2-en-1-yloxy, 2-Ethyl-but-3-en-1-yloxy, 1,1,2-Trimethyl-prop-2-en-1-yloxy, 1-Ethyl-1-methyl-prop-2-en-1-yloxy, 1-Ethyl-2-methyl-prop-1-en-1-yloxy und 1-Ethyl-2-methyl-prop-2-en-1-yloxy;

- C₃-C₆-Alkinyloxy: z.B. Prop-1-in-1-yloxy, Prop-2-in-1-yloxy, But-1-in-1-yloxy, But-1-in-3-yloxy, But-1-in-4-yloxy, But-2-in-1-yloxy, Pent-1-in-1-yloxy, Pent-1-in-3-yloxy, 20 Pent-1-in-4-yloxy, Pent-1-in-5-yloxy, Pent-2-in-1-yloxy, Pent-2-in-4-yloxy, Pent-2-in-5-yloxy, 3-Methyl-but-1-in-3-yloxy, 3-Methyl-but-1-in-4-yloxy, Hex-1-in-1-yloxy, Hex-1-in-3-yloxy, Hex-1-in-4-yloxy, Hex-1-in-5-yloxy, Hex-1-in-6-yloxy, Hex-2-in-1-yloxy, Hex-2-in-4-yloxy, 25 Hex-2-in-5-yloxy, Hex-2-in-6-yloxy, Hex-3-in-1-yloxy, Hex-3-in-2-yloxy, 3-Methylpent-1-in-1-yloxy, 3-Methyl-pent-1-in-3-yloxy, 3-Methyl-pent-1-in-4-yloxy, 3-Methyl-pent-1-in-5-yloxy, 4-Methyl-pent-1-in-1-yloxy, 4-Methyl-pent-2-in-4-yloxy und 4-Methylpent-2-in-5-yloxy;

- Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino: z.B. N,N-Dimethylamino, N,N-Diethyl-amino, N,N-Dipropylamino, N,N-Di-(1-methylethyl)amino, N,N-Dibutylamino, N,N-Di-(1-methylpropyl)amino, N,N-Di-(2-methylpropyl)amino, N,N-Di-(1,1-dimethylethyl)amino, N-Ethyl-N-methylamino, N-Methyl-N-propylamino, N-Methyl-N-(1-methyl-ethyl)amino, N-Butyl-N-methylamino, N-Methyl-N-(1-methyl-propyl)amino, N-Methyl-N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylamino, N-Ethyl-N-propylamino, N-Ethyl-N-(1-45 1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-ethylamino, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)amino, N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-Butyl-N-(1-methylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-propylamino, N-(1-Methylpropyl)-N-propylamino, N-(2-Methylpropyl)-N-propylamino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-(1-methylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-(1-methylpropyl)amino, N-(1-Methyl-ethyl)-N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-(1-methylpropyl)amino,

12

N-Butyl-N-(2-methylpropyl)amino, N-Butyl-N-(1,1-dimethyl-ethyl)amino, N-(1-Methylpropyl)-N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylpropyl)amino und N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(2-methylpropyl)amino;

5 - [2,2-Di-(C₁-C₄-alkyl)-hydrazino-1], sowie die Dialkylhydra-
zino-Teile von [2,2-Di-(C₁-C₄-alkyl)-hydrazino-1]-C₁-C₄-alkyl:
z.B. 2,2-Dimethylhydrazino-1, 2,2-Diethylhydrazino-1, 2,2-Di-
propylhydrazino-1, 2,2-Di-(1-methylethyl)hydrazino-1, 2,2-Di-
butylhydrazino-1, 2,2-Di-(1-methylpropyl)hydrazino-1,
2,2-Di-(2-methylpropyl)hydrazino-1, 2,2-Di-(1,1-dimethyl-
ethyl)hydrazino-1, 2-Ethyl-2-methylhydrazino-1, 2-Methyl-2-
propylhydrazino-1, 2-Methyl-2-(1-methylethyl)hydrazino-1,
2-Butyl-2-methylhydrazino-1, 2-Methyl-2-(1-methyl-propyl)-
hydrazino-1, 2-Methyl-2-(2-methylpropyl)hydrazino-1,
2-(1,1-Dimethylethyl)-2-methylhydrazino-1, 2-Ethyl-2-propyl-
hydrazino-1, 2-Ethyl-2-(1-methylethyl)hydrazino-1, 2-Butyl-2-
ethylhydrazino-1, 2-Ethyl-2-(1-methylpropyl)hydrazino-1,
2-Ethyl-2-(2-methylpropyl)hydrazino-1, 2-Ethyl-2-(1,1-di-
methylethyl)hydrazino-1, 2-(1-Methylethyl)-2-propylhydra-
zino-1, 2-Butyl-2-propylhydrazino-1, 2-(1-Methylpropyl)-2-
propylhydrazino-1, 2-(2-Methylpropyl)-2-propylhydrazino-1,
2-(1,1-Dimethylethyl)-2-propylhydrazino-1, 2-Butyl-2-(1-
methylethyl)hydrazino-1, 2-(1-Methylethyl)-2-(1-methyl-
propyl)hydrazino-1, 2-(1-Methylethyl)-2-(2-methylpropyl)-
hydrazino-1, 2-(1,1-Dimethylethyl)-2-(1-methylethyl)-
hydrazino-1, 2-Butyl-2-(1-methylpropyl)hydrazino-1,
2-Butyl-2-(2-methylpropyl)hydrazino-1, 2-Butyl-2-(1,1-di-
methylethyl)hydrazino-1, 2-(1-Methylpropyl)-2-(2-methyl-
propyl)hydrazino-1, 2-(1,1-Dimethylethyl)-2-(1-methyl-
propyl)hydrazino-1 und 2-(1,1-Dimethylethyl)-2-(2-methyl-
propyl)hydrazino-1;

35 - Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino-C₁-C₄-alkyl: durch Di-(C₁-C₄-alkyl)-
amino wie voranstehend genannt substituiertes C₁-C₄-Alkyl,
also z.B. N,N-Dimethylaminomethyl, N,N-Diethylaminomethyl,
N,N-Diisopropylaminomethyl, N,N-Di-(1-methylethyl)aminomethyl,
N,N-Dibutylaminomethyl, N,N-Di-(1-methylpropyl)aminomethyl,
N,N-Di-(2-methylpropyl)aminomethyl, N,N-Di-(1,1-dimethyl-
ethyl)aminomethyl, N-Ethyl-N-methylaminomethyl, N-Methyl-N-
propylaminomethyl, N-Methyl-N-(1-methylethyl)aminomethyl,
N-Butyl-N-methylaminomethyl, N-Methyl-N-(1-methyl-
propyl)aminomethyl, N-Methyl-N-(2-methylpropyl)aminomethyl,
N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylaminomethyl, N-Ethyl-N-propyl-
aminomethyl, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)aminomethyl, N-Butyl-N-
ethylaminomethyl, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)aminomethyl,
N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)aminomethyl, N-Ethyl-N-(1,1-di-

methylethyl)aminomethyl, N-(1-Methylethyl)-N-propylamino-
 methyl, N-Butyl-N-propylaminomethyl, N-(1-Methylpropyl)-N-
 propylaminomethyl, N-(2-Methylpropyl)-N-propylaminomethyl,
 N-(1,1-dimethylethyl)-N-propylaminomethyl, N-Butyl-N-
 (1-methylethyl)aminomethyl, N-(1-Methylethyl)-N-(1-methyl-
 propyl)aminomethyl, N-(1-Methylethyl)-N-(2-methyl-
 propyl)aminomethyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methyl-
 ethyl)aminomethyl, N-Butyl-N-(1-methylpropyl)aminomethyl,
 N-Butyl-N-(2-methylpropyl)aminomethyl, N-Butyl-N-
 (1,1-dimethylethyl)aminomethyl, N-(1-Methylpro-
 pyl)-N-(2-methylpropyl)aminomethyl, N-(1,1-Dimethyl-
 ethyl)-N-(1-methylpropyl)aminomethyl, N-(1,1-Dimethyl-
 ethyl)-N-(2-methylpropyl)aminomethyl, 2-(N,N-Dimethylamino)-
 ethyl, 2-(N,N-Diethylamino)ethyl, 2-(N,N-Dipropylamino)-
 ethyl, 2-[N,N-Di-(1-methylethyl)amino]ethyl, 2-[N,N-Dibutyl-
 amino]ethyl, 2-[N,N-Di-(1-methylpropyl)amino]ethyl,
 2-[N,N-Di-(2-methylpropyl)amino]ethyl, 2-[N,N-Di-(1,1-
 Dimethylethyl)amino]ethyl, 2-[N-Ethyl-N-methylamino]ethyl,
 2-[N-Methyl-N-propylamino]ethyl, 2-[N-Methyl-N-(1-methyl-
 ethyl)amino]ethyl, 2-[N-Butyl-N-methylamino]ethyl, 2-[N-Me-
 thyl-N-(1-methylpropyl)amino]ethyl, 2-[N-Methyl-N-(2-methyl-
 propyl)amino]ethyl, 2-[N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methyl-
 amino]ethyl, 2-[N-Ethyl-N-propylamino]ethyl, 2-[N-Ethyl-
 N-(1-methylethyl)amino]ethyl, 2-[N-Butyl-N-ethylamino]ethyl,
 2-[N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)amino]ethyl, 2-[N-Ethyl-N-
 (2-methylpropyl)amino]ethyl, 2-[N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl-
 amino]ethyl, 2-[N-(1-Methylethyl)-N-propylamino]ethyl,
 2-[N-Butyl-N-propylamino]ethyl, 2-[N-(1-Methylpropyl)-N-pro-
 pylamino]ethyl, 2-[N-(2-Methylpropyl)-N-propylamino]ethyl,
 2-[N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propylamino]ethyl,
 2-[N-Butyl-N-(1-methyl-ethyl)amino]ethyl, 2-[N-(1-Methyl-
 ethyl)-N-(1-methylpropyl)amino]ethyl, 2-[N-(1-Methyl-
 ethyl)-N-(2-methylpropyl)amino]ethyl, 2-[N-(1,1-Dimethyl-
 ethyl)-N-(1-methylethyl)amino]ethyl, 2-[N-(1,1-Dimethyl-
 ethyl)-N-(2-methylpropyl)amino]ethyl, 3-(N,N-Dimethyl-
 amino)propyl, 3-(N,N-Diethylamino)propyl, 4-(N,N-Dimethyl-
 amino)butyl und 4-(N,N-Diethylamino)butyl;

 - C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl: durch C₁-C₄-Alkoxy wie vorstehend
 genannt substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also z.B. für Methoxy-
 methyl, Ethoxymethyl, Propoxymethyl, (1-Methylethoxy)methyl,
 Butoxymethyl, (1-Methylpropoxy)methyl, (2-Methyl-
 propoxy)methyl, (1,1-Dimethylethoxy)methyl, 2-(Methoxy)ethyl,

14

2-(Ethoxy)ethyl, 2-(Propoxy)ethyl, 2-(1-Methylethoxy)ethyl,
 2-(Butoxy)ethyl, 2-(1-Methylpropoxy)ethyl, 2-(2-Methyl-
 propoxy)ethyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy)ethyl, 2-(Methoxy)-
 propyl, 2-(Ethoxy)propyl, 2-(Propoxy)propyl, 2-(1-Methyl-
 ethoxy)propyl, 2-(Butoxy)propyl, 2-(1-Methylpropoxy)propyl,
 5 2-(2-Methylpropoxy)propyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy)propyl,
 3-(Methoxy)propyl, 3-(Ethoxy)-propyl, 3-(Propoxy)propyl,
 3-(1-Methylethoxy)propyl, 3-(Butoxy)propyl, 3-(1-Methyl-
 propoxy)propyl, 3-(2-Methylpropoxy)propyl, 3-(1,1-Dimethyl-
 ethoxy)propyl, 2-(Methoxy)-butyl, 2-(Ethoxy)butyl,
 10 2-(Propoxy)butyl, 2-(1-Methylethoxy)butyl, 2-(Butoxy)butyl,
 2-(1-Methylpropoxy)butyl, 2-(2-Methylpropoxy)butyl,
 2-(1,1-Dimethylethoxy)butyl, 3-(Methoxy)butyl, 3-(Ethoxy)-
 butyl, 3-(Propoxy)butyl, 3-(1-Methylethoxy)butyl, 3-(Butoxy)-
 15 butyl, 3-(1-Methylpropoxy)butyl, 3-(2-Methylpropoxy)butyl,
 3-(1,1-Dimethylethoxy)butyl, 4-(Methoxy)butyl,
 4-(Ethoxy)butyl, 4-(Propoxy)butyl, 4-(1-Methylethoxy)butyl,
 4-(Butoxy)butyl, 4-(1-Methylpropoxy)butyl, 4-(2-Methyl-
 propoxy)butyl und 4-(1,1-Dimethylethoxy)butyl;

20 - C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl: durch C₁-C₄-Alkylthio wie vorste-
 hend genannt substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also z.B. für Methyl-
 thiomethyl, Ethylthiomethyl, Propylthiomethyl, (1-Methyl-
 ethylthio)methyl, Butylthiomethyl, (1-Methyl-propyl-
 thio)methyl, (2-Methylpropylthio)methyl, (1,1-Dimethylethyl-
 thio)methyl, 2-Methylthioethyl, 2-Ethylthioethyl, 2-(Propyl-
 thio)ethyl, 2-(1-Methylethylthio)ethyl, 2-(Butylthio)ethyl,
 25 2-(1-Methylpropylthio)ethyl, 2-(2-Methylpropylthio)ethyl,
 2-(1,1-Dimethylethylthio)ethyl, 2-(Methylthio)propyl,
 3-(Methylthio)propyl, 2-(Ethylthio)propyl, 3-(Ethyl-
 thio)propyl, 3-(Propylthio)propyl, 3-(Butylthio)propyl,
 30 4-(Methylthio)butyl, 4-(Ethylthio)butyl, 4-(Propylthio)butyl
 und 4-(Butylthio)butyl;

35 - C₁-C₄-Alkoxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl: durch C₁-C₄-Alkoxycarbonyl
 wie vorstehend genannt substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also z.B.
 für Methoxycarbonylmethyl, Ethoxycarbonylmethyl, Propoxy-
 carbonylmethyl, (1-Methylethoxycarbonyl)methyl, Butoxy-
 carbonylmethyl, (1-Methylpropoxycarbonyl)methyl, (2-Methyl-
 propoxycarbonyl)methyl, (1,1-Dimethylethoxycarbonyl)methyl,
 40 2-(Methoxycarbonyl)ethyl, 2-(Ethoxycarbonyl)ethyl, 2-(Prop-
 oxycarbonyl)ethyl, 2-(1-Methylethoxycarbonyl)ethyl,
 2-(Butoxycarbonyl)ethyl, 2-(1-Methylpropoxycarbonyl)ethyl,
 2-(2-Methylpropoxycarbonyl)ethyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy-
 carbonyl)ethyl, 2-(Methoxycarbonyl)propyl, 2-(Ethoxy-
 carbonyl)propyl, 2-(Propoxycarbonyl)propyl, 2-(1-Methyl-
 ethoxycarbonyl)propyl, 2-(Butoxycarbonyl)propyl, 2-(1-Methyl-

45

15

propoxycarbonyl)propyl, 2-(2-Methylpropoxycarbonyl)propyl,
 2-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)propyl, 3-(Methoxycarbonyl)-
 propyl, 3-(Ethoxycarbonyl)propyl, 3-(Propoxycarbonyl)propyl,
 3-(1-Methylethoxycarbonyl)propyl, 3-(Butoxycarbonyl)propyl,
 5 3-(1-Methylpropoxycarbonyl)propyl, 3-(2-Methylpropoxy-
 carbonyl)propyl, 3-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)propyl,
 2-(Methoxycarbonyl)butyl, 2-(Ethoxycarbonyl)butyl, 2-(Prop-
 oxycarbonyl)butyl, 2-(1-Methylethoxycarbonyl)butyl,
 2-(Butoxycarbonyl)butyl, 2-(1-Methylpropoxycarbonyl)butyl,
 10 2-(2-Methylpropoxycarbonyl)butyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy-
 carbonyl)butyl, 3-(Methoxycarbonyl)butyl, 3-(Ethoxy-
 carbonyl)butyl, 3-(Propoxycarbonyl)butyl, 3-(1-Methylethoxy-
 carbonyl)butyl, 3-(Butoxycarbonyl)butyl, 3-(1-Methylpropoxy-
 carbonyl)butyl, 3-(2-Methylpropoxycarbonyl)butyl,
 15 3-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)butyl, 4-(Methoxycarbonyl)-
 butyl, 4-(Ethoxycarbonyl)butyl, 4-(Propoxycarbonyl)butyl,
 4-(1-Methylethoxycarbonyl)butyl, 4-(Butoxycarbonyl)butyl,
 4-(1-Methylpropoxy)butoxy, 4-(2-Methylpropoxy)butoxy und
 4-(1,1-Dimethylethoxycarbonyl)butyl;
 20

- C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy: durch C₁-C₄-Alkoxy wie vorstehend
 genannt substituiertes C₂-C₄-Alkoxy, also z.B. für
 2-(Methoxy)ethoxy, 2-(Ethoxy)ethoxy, 2-(Propoxy)ethoxy,
 2-(1-Methylethoxy)ethoxy, 2-(Butoxy)ethoxy, 2-(1-Methyl-
 25 propoxy)ethoxy, 2-(2-Methylpropoxy)ethoxy, 2-(1,1-Dimethyl-
 ethoxy)ethoxy, 2-(Methoxy)propoxy, 2-(Ethoxy)propoxy,
 2-(Propoxy)propoxy, 2-(1-Methylethoxy)propoxy,
 2-(Butoxy)propoxy, 2-(1-Methylpropoxy)propoxy, 2-(2-Methyl-
 propoxy)propoxy, 2-(1,1-Dimethylethoxy)propoxy, 3-(Methoxy)-
 30 propoxy, 3-(Ethoxy)propoxy, 3-(Propoxy)propoxy, 3-(1-Methyl-
 ethoxy)propoxy, 3-(Butoxy)propoxy, 3-(1-Methylpropoxy)propoxy,
 3-(2-Methylpropoxy)propoxy, 3-(1,1-Dimethyl-
 ethoxy)propoxy, 2-(Methoxy)butoxy, 2-(Ethoxy)butoxy,
 2-(Propoxy)butoxy, 2-(1-Methylethoxy)butoxy, 2-(Butoxy)-
 35 butoxy, 2-(1-Methylpropoxy)butoxy, 2-(2-Methylpropoxy)butoxy,
 2-(1,1-Dimethylethoxy)butoxy, 3-(Methoxy)butoxy, 3-(Ethoxy)-
 butoxy, 3-(Propoxy)butoxy, 3-(1-Methylethoxy)butoxy,
 3-(Butoxy)butoxy, 3-(1-Methylpropoxy)butoxy, 3-(2-Methyl-
 propoxy)butoxy, 3-(1,1-Dimethylethoxy)butoxy, 4-(Methoxy)-
 40 butoxy, 4-(Ethoxy)butoxy, 4-(Propoxy)butoxy, 4-(1-Methyl-
 ethoxy)butoxy, 4-(Butoxy)butoxy, 4-(1-Methylpropoxy)butoxy,
 4-(2-Methylpropoxy)butoxy und 4-(1,1-Dimethylethoxy)butoxy;
 - C₂-C₆-Alkandiyl: z.B. Ethan-1,2-diyl, Propan-1,3-diyl,
 45 Butan-1,4-diyl, Pentan-1,5-diyl und Hexan-1,6-diyl;

16

- C_3 - C_8 -Cycloalkyl: z.B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl;

Alle Phenylringe sind vorzugsweise unsubstituiert oder tragen ein 5 bis drei Halogenatome und/oder eine Nitrogruppe, einen Cyanorest und/oder einen oder zwei Methyl-, Trifluormethyl-, Methoxy- oder Trifluormethoxysubstituenten.

Bevorzugt sind die 3-Heterocycl-1-substituierten Benzoylderivate 10 der Formel I, in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

15 R¹, R² Wasserstoff, Nitro, Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Halogenalkylthio, C₁-C₆-Alkyl-sulfinyl, C₁-C₆-Halogenalkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkyl-sulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl;

20 R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₆-Alkyl;

25 R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkoxy)-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino-C₁-C₄-alkyl, [2,2-Di-(C₁-C₄-alkyl)-hydrazino-1]-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₆-Alkyliminoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Halogen-alkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

30 35 oder

40 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

45 oder

17

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam mit dem zugehörigen Kohlenstoff eine Carbonyl- oder eine Thiocarbonylgruppe;

R⁶ 5 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy,
C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy,
C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy oder NR⁷R⁸;

R⁷ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

10 R⁸ C₁-C₄-Alkyl;

X O, S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹;

Y 15 O, S, NR¹², CO oder CR¹³R¹⁴;

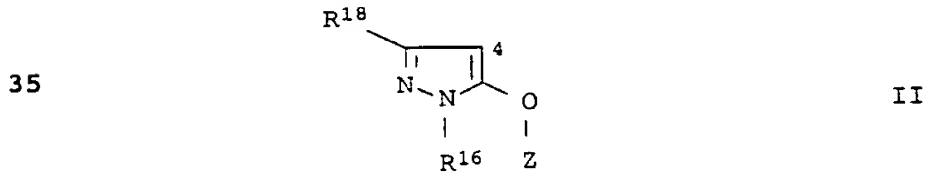
R⁹, R¹² 15 Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

R¹⁰, R¹¹, 20 R¹³, R¹⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,
C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Halogenalkoxycarbonyl oder
CONR⁷R⁸;

oder

R⁴ und R⁹ 25 oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³ bilden
gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis
vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/
oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls
C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein
kann;

30 R¹⁵ 30 ein in 4-Stellung verknüpftes Pyrazol der Formel II



40 wobei

R¹⁶ 45 C₁-C₆-Alkyl;

Z H oder SO₂R¹⁷;

45

18

R¹⁷ C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, Phenyl oder Phenyl, das partiell oder vollständig halogeniert ist und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen trägt:

5 Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

R¹⁸ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl

10 bedeuten;

wobei X und Y nicht gleichzeitig für Sauerstoff oder Schwefel stehen;

15 und

mit Ausnahme von 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-ethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydrothiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydrothiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol und 4-[2-Chlor-3-(thiazolin-4,5-dion-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol;

sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

In Hinblick auf die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen 30 der Formel I als Herbizide haben die Variablen vorzugsweise folgende Bedeutungen, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination:

R¹, R² Nitro, Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Halogenalkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Halogenalkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl; besonders bevorzugt Nitro, Halogen, wie z.B. Chlor und 40 Brom, C₁-C₆-Alkyl, wie z.B. Methyl und Ethyl, C₁-C₆-Alkoxy, wie z.B. Methoxy und Ethoxy, C₁-C₆-Halogenalkyl, wie z.B. Difluormethyl und Trifluormethyl, C₁-C₆-Alkylthio, wie z.B. Methylthio und Ethylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, wie z.B. Methylsulfinyl und Ethylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, wie z.B. Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl und Propylsulfonyl oder

19

C_1 - C_6 -Halogenalkylsulfonyl, wie z.B. Trifluormethylsulfonyl und Pentafluorethylsulfonyl;

R³ Wasserstoff;

5

R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkoxy)-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino-C₁-C₄-alkyl, [2,2-Di-(C₁-C₄-alkyl)-hydrazino-11]-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₆-Alkyliminoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbo-nyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogen-alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

oder

25 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

30 besonders bevorzugt steht R⁴ für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl oder CONR⁷R⁸;

35 besonders bevorzugt steht R⁵ für Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

oder

35 besonders bevorzugt bilden R⁴ und R⁵ eine C₂-C₆-Alkan-diyl-Kette, die ein bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

40 R⁶ C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder NR⁷R⁸;

45 R⁷ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

R⁸ C₁-C₄-Alkyl;

20

X O, S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹;Y O, S, NR¹² oder CR¹³R¹⁴;5 R⁹, R¹² Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;R¹⁰, R¹¹, R¹³, R¹⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy carbonyl oder CONR⁷R⁸;

10

oder

15 R⁴ und R⁹ oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;20 R¹⁶C₁-C₆-Alkyl;
besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, Propyl, 2-Methyl-propyl oder Butyl;25 Z H oder SO₂R¹⁷;R¹⁷ C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder Phenyl, das partiell oder vollständig halogeniert ist und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen trägt:Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,30 C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;R¹⁸ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl;
besonders bevorzugt Wasserstoff oder Methyl.

35 Folgende Ausführungsformen der 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I sind hervorzuheben:

1. In einer bevorzugten Ausführungsform der 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I steht Z für SO₂R¹⁷.

40

- Besonders bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei R¹⁸ für Wasserstoff steht.

45

21

- Ebenso besonders bevorzugt sind hierbei 3-Heterocycl-
substituierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei R¹⁸ für
Methyl steht.
- 5 * Insbesondere bevorzugt sind hierbei 3-Heterocycl-
substituierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei R¹⁷
für C₁-C₄-Alkyl steht.
- 10 2. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der 3-Heterocycl-
cyl-substituierten Benzoyllderivate der Formel I steht Z für
Wasserstoff.
- 15 - Besonders bevorzugt sind hierbei 3-Heterocycl-substi-
tuierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei X für Sauer-
stoff und Y für CR¹³R¹⁴ stehen.
- 20 * Insbesondere bevorzugt sind hierbei 3-Heterocycl-
substituierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei
- 25 R⁴ Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alk-
oxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-AlkoxyCarbo-
nyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl,
C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl,
C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alk-
oxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy,
C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio,
Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl,
wobei die beiden letztgenannten Substituenten
partiell oder vollständig halogeniert sein
können und/oder eine bis drei der folgenden
Gruppen tragen können:
Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,
C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;
- 30 R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;
- 35 oder
- 40 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-
Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl
substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff
oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substi-
tuierten Stickstoff unterbrochen sein kann;
- 45 oder

22

5 R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

bedeuten.

10 • Außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei

15 R⁴ C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl oder CONR⁷R⁸;

15 R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

oder

20 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

25 oder

30 R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

bedeuten.

35 Besonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei R¹⁸ für Wasserstoff steht.

40 * Ebenso insbesondere bevorzugt sind hierbei auch 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei R⁴ und R⁵ für Wasserstoff stehen.

45 • Außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoyllderivate der Formel I, wobei R¹⁸ für Wasserstoff steht.

23

Besonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylederivate der Formel I, wobei

5 R¹ Nitro, C₁-C₆-Alkyl, wie z.B. Methyl und
Ethyl, C₁-C₆-Alkoxy, wie z.B. Methoxy und
Ethoxy, C₁-C₆-Halogenalkyl wie z.B. Difluor-
methyl und Trifluormethyl, C₁-C₆-Alkyl-
sulfonyl, wie z.B. Methylsulfonyl, Ethyl-
sulfonyl und Propylsulfonyl oder
10 C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl, z.B. Trifluor-
methylsulfonyl und Pentafluorethylsulfonyl;
bedeutet.

15 Ebenso besonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoyl-derivate der Formel I, wobei

20 R² Nitro, Halogen, wie z.B. Chlor und Brom,
 C₁-C₆-Alkyl, wie z.B. Methyl und Ethyl,
 C₁-C₆-Halogenalkyl, wie z.B. Difluormethyl
 und Trifluormethyl, C₁-C₆-Alkylthio wie z.B.
 Methylthio und Ethylthio, C₁-C₆-Alkyl-
 sulfinyl, wie z.B. Methylsulfinyl und Ethyl-
 sulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, wie z.B.
 Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl und Propyl-
 sulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl,
 wie z.B. Trifluomethylsulfonyl und Penta-
 fluorethylsulfonyl;

25

30 bedeuten

35 Ebenso besonders außerordentlich bevorzugt ist
4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-
methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-
pyrazol.

40 Ebenso besonders außerordentlich bevorzugt sind die landwirtschaftlich brauchbaren Salze von 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, insbesondere die Alkalimetallsalze, wie z.B. Lithium, Natrium und Kalium, und die 45 Ammoniumsalze, wobei hier gewünschtenfalls ein bis vier Wasserstoffatome durch C₁-C₄-Alkyl, Hydroxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl,

24

Hydroxy-C₁-C₄-alkoxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl oder
Benzyl ersetzt sein können, vorzugsweise
Ammonium, Dimethylammonium, Diisopropylammonium,
Tetramethylammonium, Tetrabutylammonium,
2-(2-Hydroxyeth-1-oxy)eth-1-ylammonium,
Di(2-hydroxyeth-1-yl)ammonium, Trimethylbenzyl-
ammonium.

10 ● Ebenso außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei R^{18} für Methyl steht.

15 Besonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei
3-Heterocycl-1-substituierte Benzoylderivate der
Formel I, wobei

20 R¹ Nitro, C₁-C₆-Alkyl, wie z.B. Methyl und Ethyl, C₁-C₆-Alkoxy, wie z.B. Methoxy und Ethoxy, C₁-C₆-Halogenalkyl wie z.B. Difluor-methyl und Trifluormethyl, C₁-C₆-Alkyl-sulfonyl, wie z.B. Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl und Propylsulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl, z.B. Trifluor-methylsulfonyl und Pentafluorethylsulfonyl;

25 bedeutet.

Ebenso besonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei

35 R² Nitro, Halogen, wie z.B. Chlor und Brom,
 C₁-C₆-Alkyl, wie z.B. Methyl und Ethyl,
 C₁-C₆-Halogenalkyl, wie z.B. Difluormethyl
 und Trifluormethyl, C₁-C₆-Alkylthio wie z.B.
 Methylthio und Ethylthio, C₁-C₆-Alkyl-
 sulfinyl, wie z.B. Methylsulfinyl und Ethyl-
 sulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, wie z.B.
 Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl und Propyl-
 sulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl,
 wie z.B. Trifluomethylsulfonyl und Penta-
 fluorethylsulfonyl;

bedeutet.

45

25

Ebenso besonders bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei

X für S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹;

5

oder

Y für O, S, NR¹² oder CO;

10

stehen.

* Insbesondere bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei R¹⁸ für Wasserstoff steht.

15

* Ebenso insbesondere bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei R¹⁸ für C₁-C₆-Alkyl bedeutet.

20

● Außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei

25

R⁴ Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

30

35

R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

40

oder

45

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkan-diyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls

26

$C_1\text{-}C_4\text{-Alkyl}$ substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

oder

5

R^4 und R^9 oder R^4 und R^{10} oder R^5 und R^{12} oder R^5 und R^{13} bilden gemeinsam eine $C_2\text{-}C_6\text{-Alkan-}$ diyl-Kette, die ein bis vierfach durch $C_1\text{-}C_4\text{-Alkyl}$ substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls $C_1\text{-}C_4\text{-Alkyl-}$ substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

10

bedeuten.

15

* Ebenso insbesondere bevorzugt sind hierbei 3-Hetero-cyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei

20

X für S , NR^9 oder CO

oder

Y für O , NR^{12} oder CO

25

bedeutet.

● Außerordentlich bevorzugt sind hierbei 3-Hetero-cyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I, wobei

30

R^4 Halogen, Cyano, Nitro, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkyl}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkoxy-C}_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkoxy-carbonyl-C}_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkylthio-C}_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Halogenalkyl}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Cyanoalkyl}$, $C_3\text{-}C_8\text{-Cycloalkyl}$, $C_1\text{-}C_6\text{-Alkoxy}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkoxy-C}_1\text{-}C_4\text{-alkoxy}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Halogenalkoxy}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkylthio}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Halogenalkylthio}$, Di-($C_1\text{-}C_4\text{-alkyl}$)-amino, COR^6 , Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Nitro, Cyano, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkyl}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Halogenalkyl}$, $C_1\text{-}C_4\text{-Alkoxy}$ oder $C_1\text{-}C_4\text{-Halogenalkoxy}$;

40

45

27

R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

oder

5 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

10

oder

15 R⁴ und R⁹ oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkan-diyl-Kette, die ein bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl-substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

20

bedeuten.

25

30

35

40

45

Insbesondere außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ia1 (≤ I mit R¹ = Cl, R² = SO₂CH₃, R³ = H, R¹⁶, R¹⁸ = CH₃, Z=H), insbesondere die Verbindungen der Tabelle 1.

5

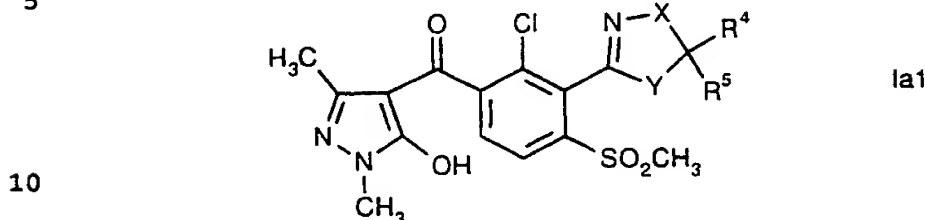


Tabelle 1

Nr.	X	R ⁴	R ⁵	Y
Ia1.1	CH ₂	H	CH ₃	O
Ia1.2	CH ₂	H	H	O
Ia1.3	C(CH ₃) ₂	H	H	O
Ia1.4	CH ₂	H	C ₂ H ₅	O
Ia1.5	CH ₂	CH ₃	CH ₃	O
Ia1.6	CH(CH ₃)	H	CH ₃	O
Ia1.7	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	O
Ia1.8	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	O
Ia1.9	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	O
Ia1.10	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	O
Ia1.11	—CH—(CH ₂) ₄ —		H	O
Ia1.12	C=O	CH ₃	CH ₃	O
Ia1.13	C=O	H	C ₂ H ₅	O
Ia1.14	C=O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	O
Ia1.15	C=O	H	H	O
Ia1.16	C=O	H	CH ₃	O
Ia1.17	CH ₂	H	CH ₃	S
Ia1.18	C(CH ₃) ₂	H	H	S
Ia1.19	CH ₂	H	C ₂ H ₅	S
Ia1.20	CH ₂	CH ₃	CH ₃	S
Ia1.21	CH(CH ₃)	H	CH ₃	S
Ia1.22	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	S
Ia1.23	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	S
Ia1.24	—CH—(CH ₂) ₄ —		H	S
Ia1.25	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	S
Ia1.26	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	S
Ia1.27	CH ₂	H	CH ₃	NH
Ia1.28	CH ₂	H	H	NH
Ia1.29	C(CH ₃) ₂	H	H	NH
Ia1.30	CH ₂	H	C ₂ H ₅	NH
Ia1.31	CH ₂	CH ₃	CH ₃	NH
Ia1.32	CH(CH ₃)	H	CH ₃	NH
Ia1.33	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	NH
Ia1.34	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	NH

Nr.	X	R ⁴	R ⁵	Y
la1.35	-CH-(CH ₂) ₄ -		H	NH
la1.36	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	NH
5	la1.37	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂
la1.38	CH ₂	H	CH ₃	NCH ₃
la1.39	CH ₂	H	H	NCH ₃
10	la1.40	C(CH ₃) ₂	H	H
la1.41	CH ₂	H	C ₂ H ₅	NCH ₃
la1.42	CH ₂	CH ₃	CH ₃	NCH ₃
15	la1.43	CH(CH ₃)	H	CH ₃
la1.44	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	NCH ₃
la1.45	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	NCH ₃
20	la1.46	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂
la1.47	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	NCH ₃
25	la1.48	-CH-(CH ₂) ₄ -	H	NCH ₃
la1.49	CH ₂	H	CH ₃	NC ₂ H ₅
la1.50	CH ₂	H	H	NC ₂ H ₅
la1.51	C(CH ₃) ₂	H	H	NC ₂ H ₅
30	la1.52	CH ₂	H	C ₂ H ₅
la1.53	CH ₂	CH ₃	CH ₃	NC ₂ H ₅
la1.54	CH(CH ₃)	H	CH ₃	NC ₂ H ₅
la1.55	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	NC ₂ H ₅
35	la1.56	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H
la1.57	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	NC ₂ H ₅
la1.58	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	NC ₂ H ₅
40	la1.59	-CH-(CH ₂) ₄ -	H	NC ₂ H ₅
la1.60	CH ₂	=O		S
la1.61	CH(CH ₃)	=O		S
la1.62	CH(C ₂ H ₅)	=O		S
30	la1.63	CH[CH(CH ₃) ₂]	=O	S
la1.64	C(CH ₃) ₂	=O		S
la1.65	CCH ₃ (C ₂ H ₅)	=O		S
45	la1.66	CCH ₃ [CH(CH ₃) ₂]	=O	
la1.67	CH ₂	=O		NH
la1.68	CH(CH ₃)	=O		NH
la1.69	CH(C ₂ H ₅)	=O		NH
la1.70	CH[CH(CH ₃) ₂]	=O		NH
la1.71	C(CH ₃) ₂	=O		NH
40	la1.72	CCH ₃ (C ₂ H ₅)	=O	NH
la1.73	CCH ₃ [CH(CH ₃) ₂]	=O		NH
la1.74	CH ₂	=O		NCH ₃
la1.75	CH(CH ₃)	=O		NCH ₃
la1.76	CH(C ₂ H ₅)	=O		NCH ₃
45	la1.77	CH[CH(CH ₃) ₂]	=O	NCH ₃
la1.78	C(CH ₃) ₂	=O		NCH ₃
la1.79	CCH ₃ (C ₂ H ₅)	=O		NCH ₃
la1.80	CCH ₃ [CH(CH ₃) ₂]	=O		NCH ₃
la1.81	O	COOCH ₃	H	CH ₂

Nr.	X	R ⁴	R ⁵	Y
la1.82	O	COOC ₂ H ₅	H	CH ₂
la1.83	O	CONHCH ₃	H	CH ₂
la1.84	O	CON(CH ₃) ₂	H	CH ₂
la1.85	O	CONHC ₂ H ₅	H	CH ₂
la1.86	O	CON(C ₂ H ₅) ₂	H	CH ₂
la1.87	O	CH ₃	H	CH ₂
la1.88	O	C ₂ H ₅	H	CH ₂
la1.89	O	CH(CH ₃) ₂	H	CH ₂
la1.90	O	COC ₂ H ₅	H	CH ₂
la1.91	O	CH ₂ CN	H	CH ₂
la1.92	O	CH ₂ N(CH ₃) ₂	H	CH ₂
la1.93	O	CH ₂ ON=C(CH ₃) ₂	H	CH ₂
la1.94	O	CH(OC ₂ H ₅) ₂	H	CH ₂
la1.95	O	CH(OCH ₃) ₂	H	CH ₂
la1.96	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂
la1.97	O	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₂
la1.98	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂
la1.99	O	-(CH ₂) ₄ -		CH ₂
la1.100	O	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -		CH ₂
la1.101	O	H	-(CH ₂) ₃ -CH-	
la1.102	O	H	-(CH ₂) ₄ -CH-	
la1.103	O	CH ₃	H	CHCH ₃
la1.104	S	=O		O
la1.105	CH ₂	=S		S
la1.106	CH(CH ₃)	=S		S
la1.107	CH(C ₂ H ₅)	=S		S
la1.108	C(CH ₃) ₂	=S		S
la1.109	O	=O		NH
la1.110	O	=O		NCH ₃
la1.111	O	CH ₃	H	NH
la1.112	O	C ₂ H ₅	H	NH
la1.113	O	CH ₃	CH ₃	NH
la1.114	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	NH
la1.115	O	CH ₃	H	NCH ₃
la1.116	O	C ₂ H ₅	H	NCH ₃
la1.117	O	CH ₃	CH ₃	NCH ₃
la1.118	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	NCH ₃
la1.119	NH		=O	NH
la1.120	NH		=O	NCH ₃
la1.121	NCH ₃		=O	NH
la1.122	NCH ₃		=O	NCH ₃
la1.123	NC ₂ H ₅		=O	NH
la1.124	NC ₂ H ₅		=O	NC ₂ H ₅

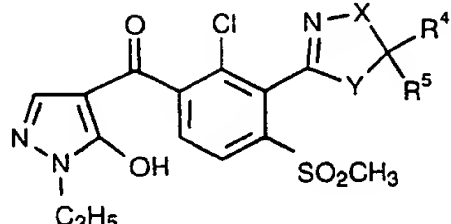
45

Desweiteren sind folgende Benzoylederivate der Formel I insbesondere außerordentlich bevorzugt:

31

die Verbindungen Ia2.1-Ia2.124, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ia1.1-Ia1.124 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

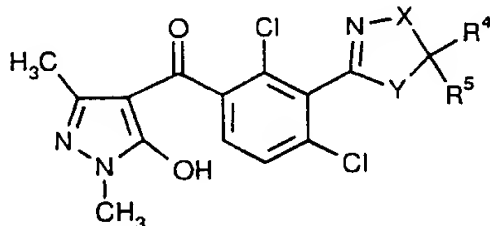


Ia2

10

Ebenso insbesondere außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ib1 (I mit R¹, R² = Cl, R³ = H, R¹⁶, R¹⁸ = CH₃, 15 Z = H) insbesondere die Verbindungen der Tabelle 2

20



Ib1

25 Tabelle 2

Nr.	X	R ⁴	R ⁵	Y
Ib1.1	CH ₂	H	CH ₃	O
Ib1.2	CH ₂	H	H	O
Ib1.3	C(CH ₃) ₂	H	H	O
Ib1.4	CH ₂	H	C ₂ H ₅	O
Ib1.5	CH ₂	CH ₃	CH ₃	O
Ib1.6	CH(CH ₃)	H	CH ₃	O
Ib1.7	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	O
Ib1.8	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	O
Ib1.9	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	O
Ib1.10	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	O
Ib1.11	-CH-(CH ₂) ₄ -		H	O
Ib1.12	C=O	CH ₃	CH ₃	O
Ib1.13	C=O	H	C ₂ H ₅	O
Ib1.14	C=O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	O
Ib1.15	C=O	H	H	O
Ib1.16	C=O	H	CH ₃	S
Ib1.17	CH ₂	H	CH ₃	S
Ib1.18	CH ₂	H	H	S
Ib1.19	C(CH ₃) ₂	H	H	S
Ib1.20	CH ₂	H	C ₂ H ₅	S
Ib1.21	CH ₂	CH ₃	CH ₃	S
Ib1.22	CH(CH ₃)	H	CH ₃	S
Ib1.23	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	S

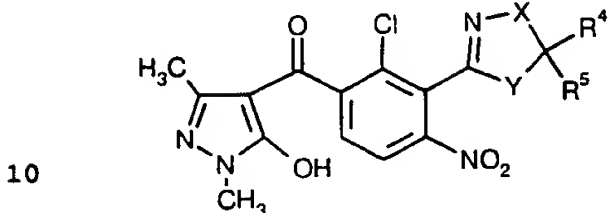
Nr.	X	R ⁴	R ⁵	Y
Ib1.24	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	S
Ib1.25	-CH-(CH ₂) ₄ -		H	S
Ib1.26	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	S
Ib1.27	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	S
Ib1.28	CH ₂	H	CH ₃	NH
Ib1.29	CH ₂	H	H	NH
Ib1.30	C(CH ₃) ₂	H	H	NH
Ib1.31	CH ₂	H	C ₂ H ₅	NH
Ib1.32	CH ₂	CH ₃	CH ₃	NH
Ib1.33	CH(CH ₃)	H	CH ₃	NH
Ib1.34	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	NH
Ib1.35	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	NH
Ib1.36	-CH-(CH ₂) ₄ -		H	NH
Ib1.37	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	NH
Ib1.38	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	NH
Ib1.39	CH ₂	H	CH ₃	NCH ₃
Ib1.40	CH ₂	H	H	NCH ₃
Ib1.41	C(CH ₃) ₂	H	H	NCH ₃
Ib1.42	CH ₂	H	C ₂ H ₅	NCH ₃
Ib1.43	CH ₂	CH ₃	CH ₃	NCH ₃
Ib1.44	CH(CH ₃)	H	CH ₃	NCH ₃
Ib1.45	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	NCH ₃
Ib1.46	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	NCH ₃
Ib1.47	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	NCH ₃
Ib1.48	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	NCH ₃
Ib1.49	-CH-(CH ₂) ₄ -		H	NCH ₃
Ib1.50	CH ₂	H	CH ₃	NC ₂ H ₅
Ib1.51	CH ₂	H	H	NC ₂ H ₅
Ib1.52	C(CH ₃) ₂	H	H	NC ₂ H ₅
Ib1.53	CH ₂	H	C ₂ H ₅	NC ₂ H ₅
Ib1.54	CH ₂	CH ₃	CH ₃	NC ₂ H ₅
Ib1.55	CH(CH ₃)	H	CH ₃	NC ₂ H ₅
Ib1.56	CH(C ₂ H ₅)	H	CH ₃	NC ₂ H ₅
Ib1.57	CH[CH(CH ₃) ₂]	H	H	NC ₂ H ₅
Ib1.58	CH ₂	H	CH(CH ₃) ₂	NC ₂ H ₅
Ib1.59	CH(C ₂ H ₅)	H	C ₂ H ₅	NC ₂ H ₅
Ib1.60	-CH-(CH ₂) ₄ -		H	NC ₂ H ₅
Ib1.61	CH ₂		=O	S
Ib1.62	CH(CH ₃)		=O	S
Ib1.63	CH(C ₂ H ₅)		=O	S
Ib1.64	CH[CH(CH ₃) ₂]		=O	S
Ib1.65	C(CH ₃) ₂		=O	S
Ib1.66	CCH ₃ (C ₂ H ₅)		=O	S
Ib1.67	CCH ₃ [CH(CH ₃) ₂]		=O	S
Ib1.68	CH ₂		=O	NH
Ib1.69	CH(CH ₃)		=O	NH
Ib1.70	CH(C ₂ H ₅)		=O	NH
Ib1.71	CH[CH(CH ₃) ₂]		=O	NH
Ib1.72	C(CH ₃) ₂		=O	NH
Ib1.73	CCH ₃ (C ₂ H ₅)		=O	NH
Ib1.74	CCH ₃ [CH(CH ₃) ₂]		=O	NH
Ib1.75	CH ₂		=O	NCH ₃
Ib1.76	CH(CH ₃)		=O	NCH ₃
Ib1.77	CH(C ₂ H ₅)		=O	NCH ₃

Nr.	X	R ⁴	R ⁵	Y
Ib1.78	CH[CH(CH ₃) ₂]		=O	NCH ₃
Ib1.79	C(CH ₃) ₂		=O	NCH ₃
Ib1.80	CCH ₃ (C ₂ H ₅)		=O	NCH ₃
Ib1.81	CCH ₃ [CH(CH ₃) ₂]		=O	NCH ₃
5				
Ib1.82	O	COOCH ₃	H	CH ₂
Ib1.83	O	COOC ₂ H ₅	H	CH ₂
Ib1.84	O	CONHCH ₃	H	CH ₂
Ib1.85	O	CON(CH ₃) ₂	H	CH ₂
Ib1.86	O	CONHC ₂ H ₅	H	CH ₂
Ib1.87	O	CON(C ₂ H ₅) ₂	H	CH ₂
Ib1.88	O	CH ₃	H	CH ₂
Ib1.89	O	C ₂ H ₅	H	CH ₂
Ib1.90	O	CH(CH ₃) ₂	H	CH ₂
Ib1.91	O	COC ₂ H ₅	H	CH ₂
Ib1.92	O	CH ₂ CN	H	CH ₂
Ib1.93	O	CH ₂ N(CH ₃) ₂	H	CH ₂
Ib1.94	O	CH ₂ ON=C(CH ₃) ₂	H	CH ₂
Ib1.95	O	CH(OC ₂ H ₅) ₂	H	CH ₂
Ib1.96	O	CH(OCH ₃) ₂	H	CH ₂
Ib1.97	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂
Ib1.98	O	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₂
Ib1.99	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂
20			-(CH ₂) ₄ -	CH ₂
Ib1.100	O		-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	CH ₂
Ib1.101	O			
Ib1.102	O	H	-(CH ₂) ₃ -CH-	
Ib1.103	O	H	-(CH ₂) ₄ -CH-	
Ib1.104	O	CH ₃	H	CHCH ₃
Ib1.105	O	H	H	CH ₂
Ib1.106	S		=O	O
Ib1.107	CH ₂		=S	S
Ib1.108	CH(CH ₃)		=S	S
Ib1.109	CH(C ₂ H ₅)		=S	S
Ib1.110	C(CH ₃) ₂		=S	S
30				
Ib1.111	O		=O	NH
Ib1.112	O		=O	NCH ₃
Ib1.113	O	CH ₃	H	NH
Ib1.114	O	C ₂ H ₅	H	NH
Ib1.115	O	CH ₃	CH ₃	NH
Ib1.116	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	NH
Ib1.117	O	CH ₃	H	NCH ₃
Ib1.118	O	C ₂ H ₅	H	NCH ₃
Ib1.119	O	CH ₃	CH ₃	NCH ₃
Ib1.120	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	NCH ₃
35				
Ib1.121	NH		=O	NH
Ib1.122	NH		=O	NCH ₃
Ib1.123	NCH ₃		=O	NH
Ib1.124	NCH ₃		=O	NCH ₃
Ib1.125	NC ₂ H ₅		=O	NH
Ib1.126	NC ₂ H ₅		=O	NC ₂ H ₅
40				

45 Desweiteren sind folgende 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoyl-derivate der Formel I insbesondere außerordentlich bevorzugt:

- die Verbindungen Ib2.1-Ib2.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro steht.

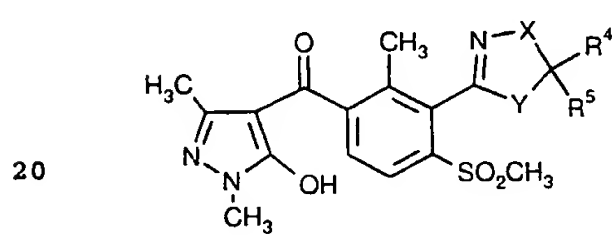
5



10

- die Verbindungen Ib3.1-Ib3.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl und R² für Methylsulfonyl stehen.

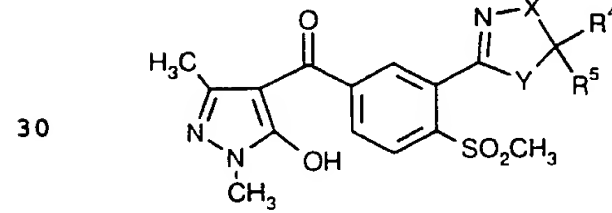
15



20

- die Verbindungen Ib4.1-Ib4.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Wasserstoff und R² für Methylsulfonyl stehen.

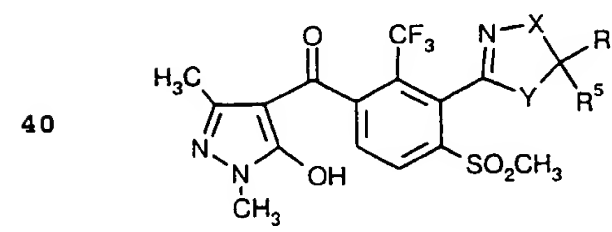
25



30

- die Verbindungen Ib5.1-Ib5.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Trifluormethyl und R² für Methylsulfonyl stehen.

35

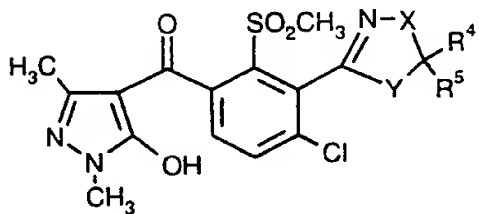


40

35

- die Verbindungen Ib6.1-Ib6.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl steht.

5

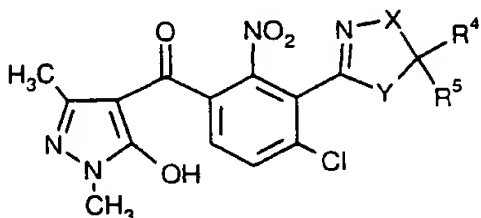


Ib6

10

- die Verbindungen Ib7.1-Ib7.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro steht.

15

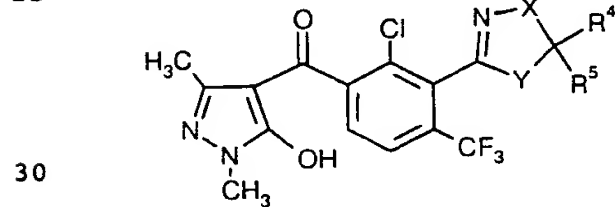


Ib7

20

- die Verbindungen Ib8.1-Ib8.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethyl steht.

25

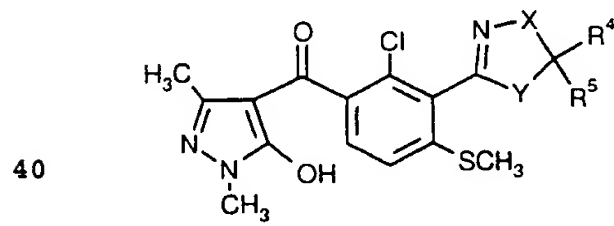


Ib8

30

- die Verbindungen Ib9.1-Ib9.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylthio steht.

35



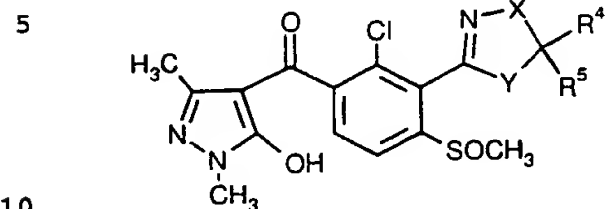
Ib9

40

45

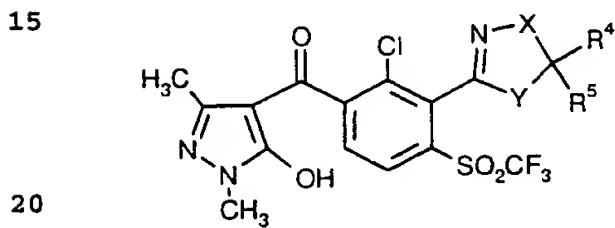
36

- die Verbindungen Ib10.1-Ib10.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfinyl steht.



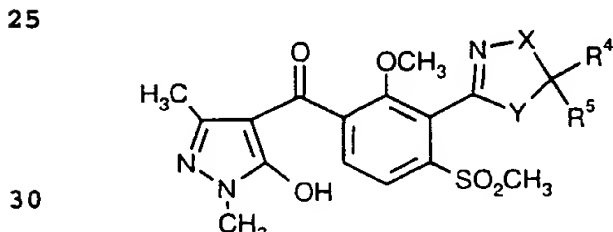
Ib10

- die Verbindungen Ib11.1-Ib11.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethylsulfonyl steht.



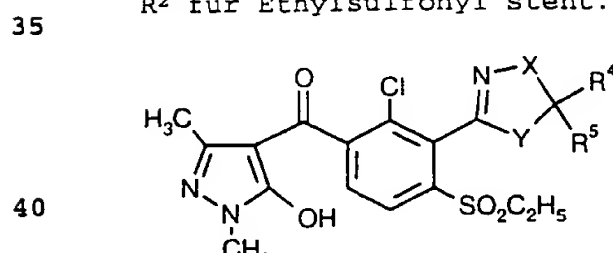
Ib11

- die Verbindungen Ib12.1-Ib12.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy und R² für Methylsulfonyl stehen.



Ib12

- die Verbindungen Ib13.1-Ib13.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl steht.



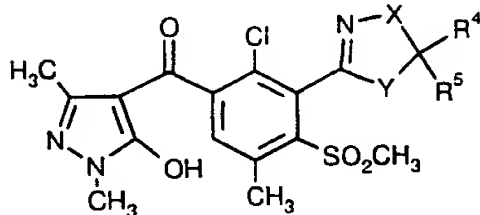
Ib13

45

37

- die Verbindungen Ib14.1-Ib14.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl und R³ für Methyl stehen.

5

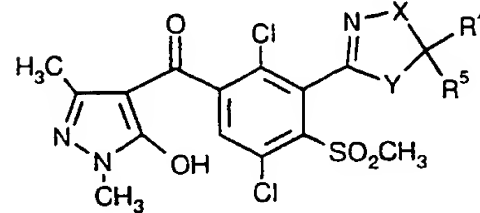


Ib14

10

- die Verbindungen Ib15.1-Ib15.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl und R³ für Chlor stehen.

15

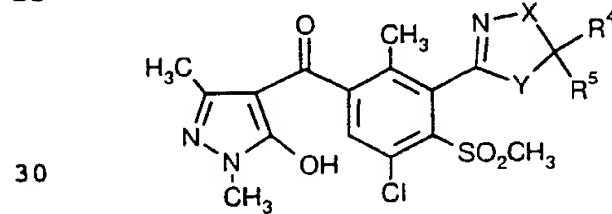


Ib15

20

- die Verbindungen Ib16.1-Ib16.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl und R³ für Chlor stehen.

25

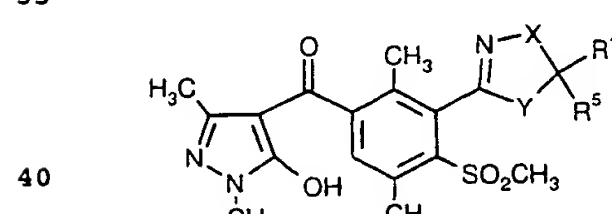


Ib16

30

- die Verbindungen Ib17.1-Ib17.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl und R³ für Methyl stehen.

35

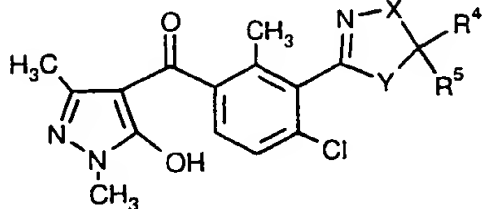


Ib17

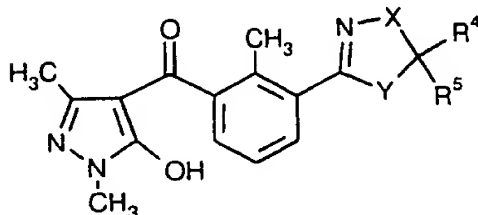
40

45

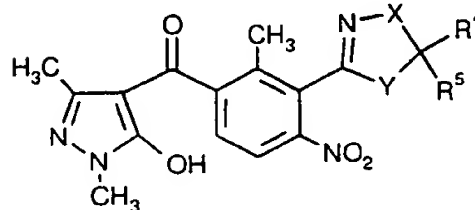
- die Verbindungen Ib18.1-Ib18.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl steht.

5
10

Ib18

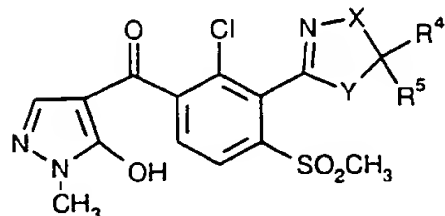
15
20

Ib19

25
30
35

Ib20

40

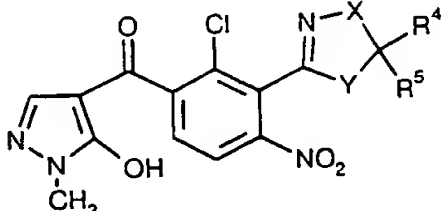


Ib21

45

39

- die Verbindungen Ib22.1-Ib22.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

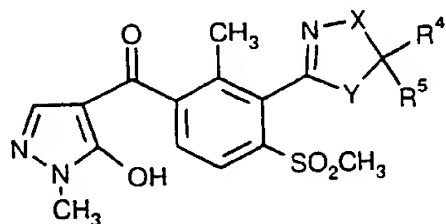
5
10

Ib22

15

- die Verbindungen Ib23.1-Ib23.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

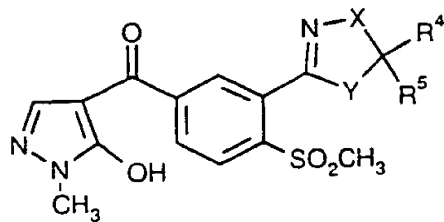


Ib23

25

- die Verbindungen Ib24.1-Ib24.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Wasserstoff, R² für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

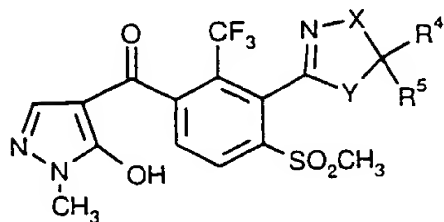


Ib24

35

- die Verbindungen Ib25.1-Ib25.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Trifluormethyl, R² für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



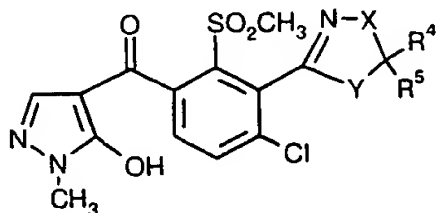
Ib25

45

40

- die Verbindungen Ib26.1-Ib26.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

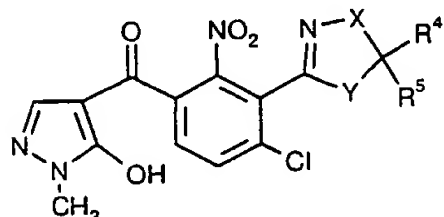


Ib26

10

- die Verbindungen Ib27.1-Ib27.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

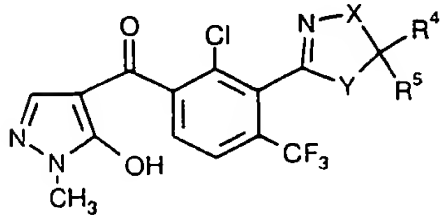


Ib27

20

- die Verbindungen Ib28.1-Ib28.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

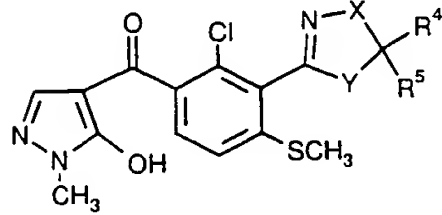


Ib28

30

- die Verbindungen Ib29.1-Ib29.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylthio und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

35



Ib29

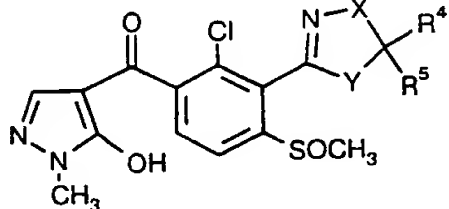
40

45

41

- die Verbindungen Ib30.1-Ib30.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfinyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

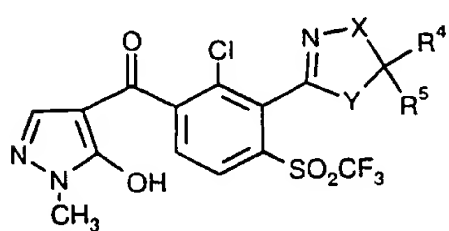


Ib30

10

- die Verbindungen Ib31.1-Ib31.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15



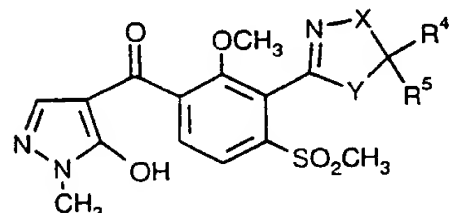
Ib31

20

- die Verbindungen Ib32.1-Ib32.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

30

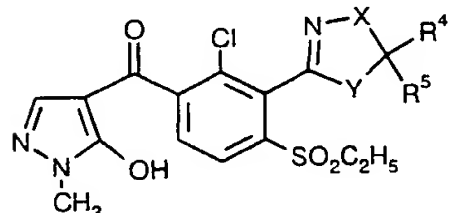


Ib32

35

- die Verbindungen Ib33.1-Ib33.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



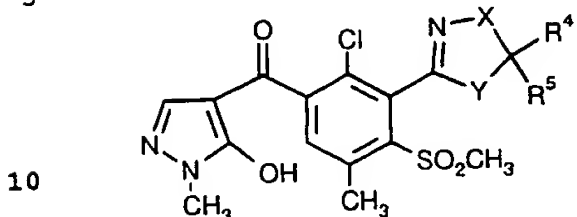
Ib33

45

42

- die Verbindungen Ib34.1-Ib34.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

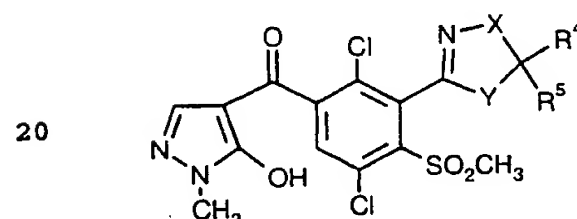
5



10

- die Verbindungen Ib35.1-Ib35.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

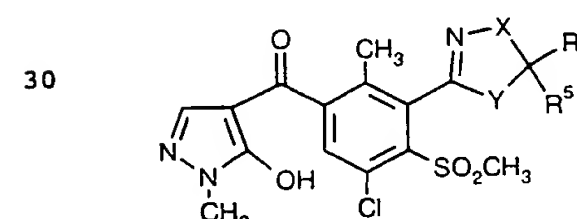
15



20

- die Verbindungen Ib36.1-Ib36.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

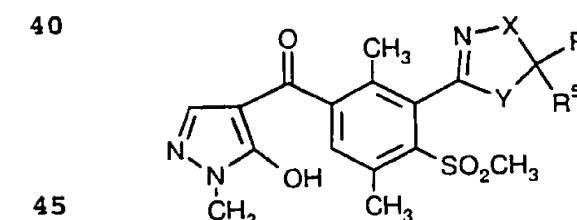
30



35

- die Verbindungen Ib37.1-Ib37.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

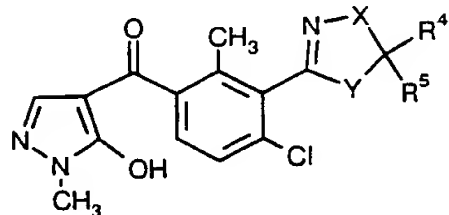


45

43

- die Verbindungen Ib38.1-Ib38.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



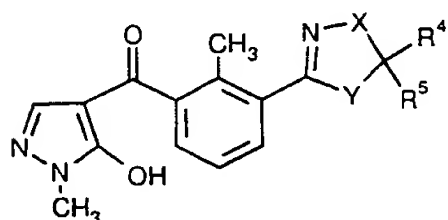
Ib38

10

- die Verbindungen Ib39.1-Ib39.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Wasserstoff und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

20

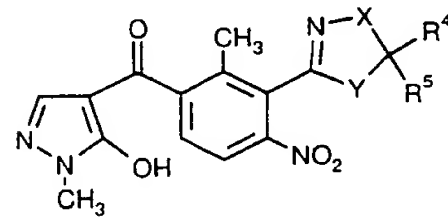


Ib39

25

- die Verbindungen Ib40.1-Ib40.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Nitro und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

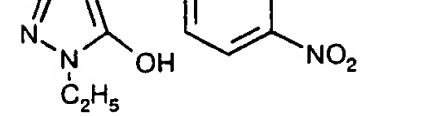


Ib40

35

- die Verbindungen Ib41.1-Ib41.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



Ib41

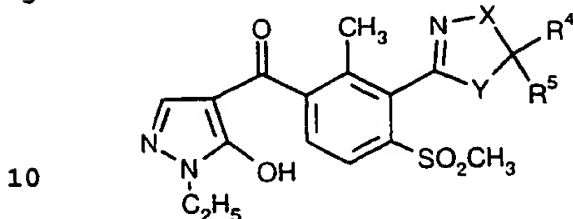
45

44

- die Verbindungen Ib42.1-Ib42.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib42

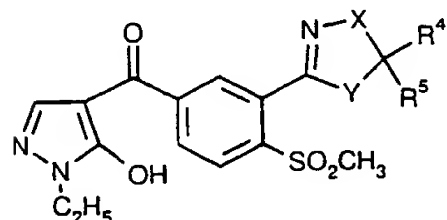


15

- die Verbindungen Ib43.1-Ib43.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Wasserstoff, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib43

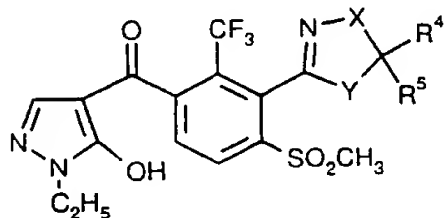


25

- die Verbindungen Ib44.1-Ib44.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Trifluormethyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib44



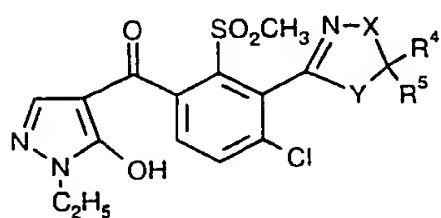
35

- die Verbindungen Ib45.1-Ib45.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

Ib45

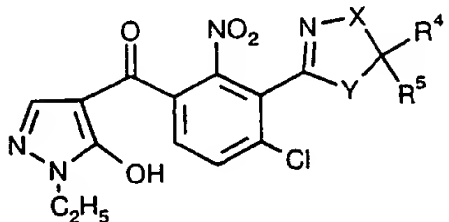
45



45

- die Verbindungen Ib46.1-Ib46.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



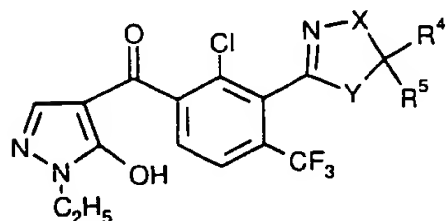
Ib46

10

- die Verbindungen Ib47.1-Ib47.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

20

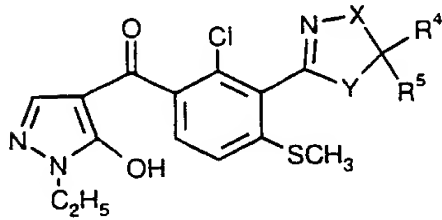


Ib47

25

- die Verbindungen Ib48.1-Ib48.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylthio, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

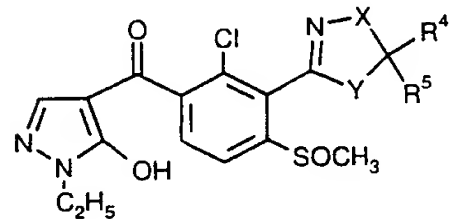


Ib48

35

- die Verbindungen Ib49.1-Ib49.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfinyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



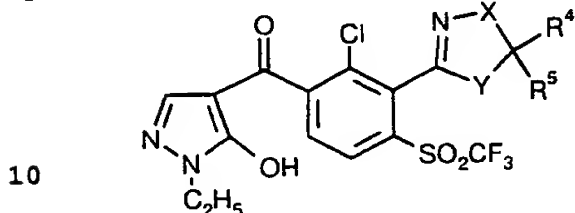
Ib49

45

46

- die Verbindungen Ib50.1-Ib50.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

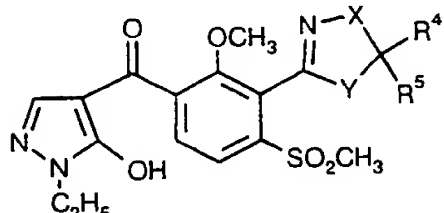


Ib50

10

- die Verbindungen Ib51.1-Ib51.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

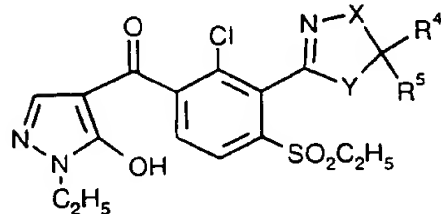


Ib51

15

- die Verbindungen Ib52.1-Ib52.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

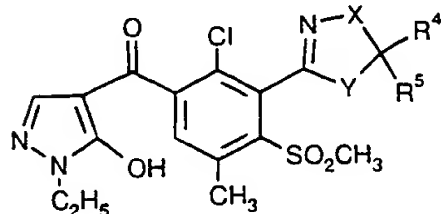


Ib52

35

- die Verbindungen Ib53.1-Ib53.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



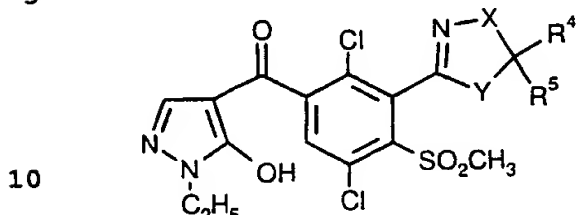
Ib53

45

47

- die Verbindungen Ib54.1-Ib54.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

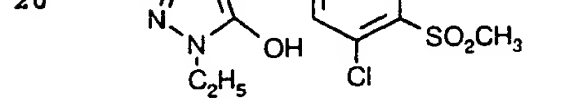


Ib54

10

- die Verbindungen Ib55.1-Ib55.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

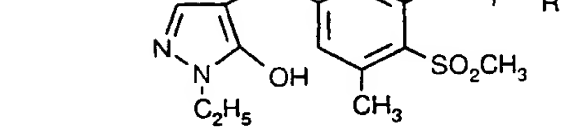


Ib55

20

- die Verbindungen Ib56.1-Ib56.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

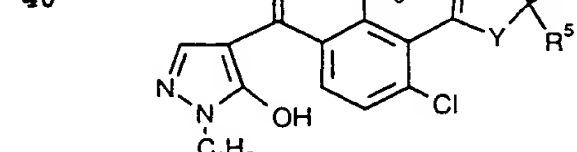


Ib56

30

35 - die Verbindungen Ib57.1-Ib57.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



Ib57

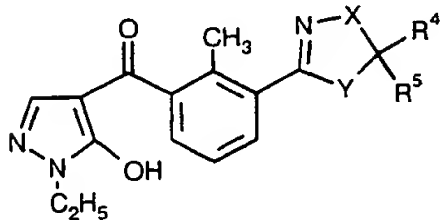
48

- die Verbindungen Ib58.1-Ib58.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Wasserstoff, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

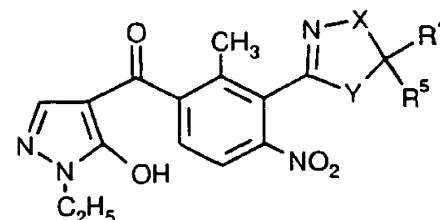
5

Ib58

10



15

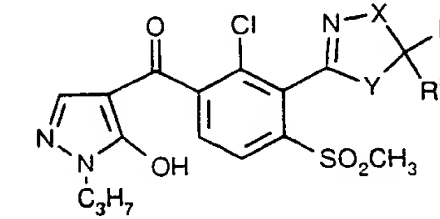


20

Ib59

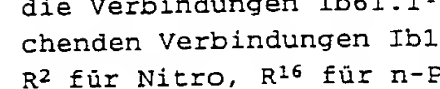


25

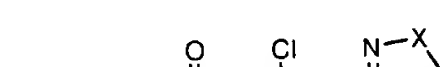


30

Ib60



35



40

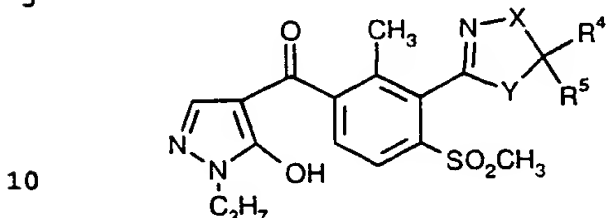
Ib61

45

49

- die Verbindungen Ib62.1-Ib62.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

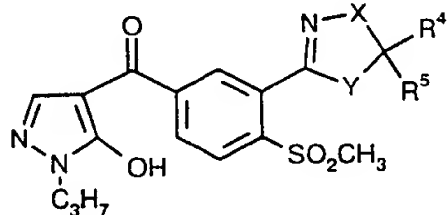


Ib62

10

- die Verbindungen Ib63.1-Ib63.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Wasserstoff, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

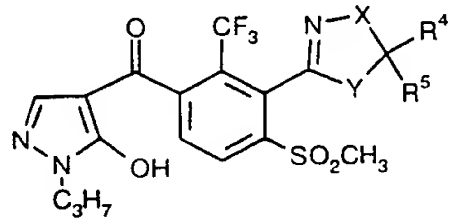


Ib63

15

- die Verbindungen Ib64.1-Ib64.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Trifluormethyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



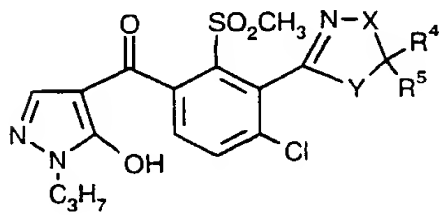
Ib64

35

- die Verbindungen Ib65.1-Ib65.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45

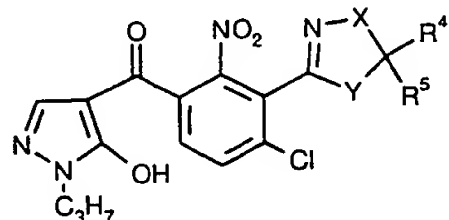


Ib65

50

- die Verbindungen Ib66.1-Ib66.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



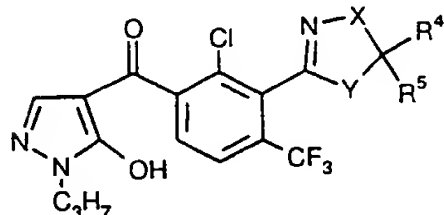
Ib66

10

- die Verbindungen Ib67.1-Ib67.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

20

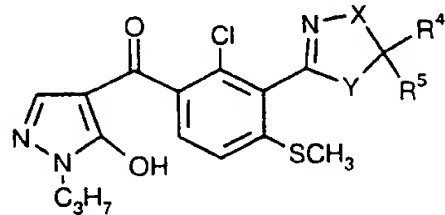


Ib67

25

- die Verbindungen Ib68.1-Ib68.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylthio, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



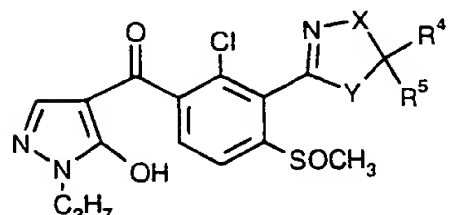
Ib68

35

- die Verbindungen Ib69.1-Ib69.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfinyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45



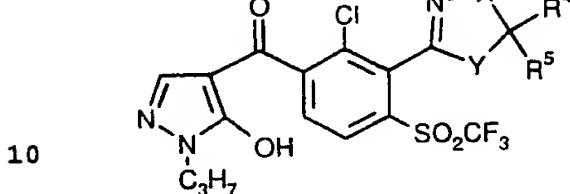
Ib69

51

- die Verbindungen Ib70.1-Ib70.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib70

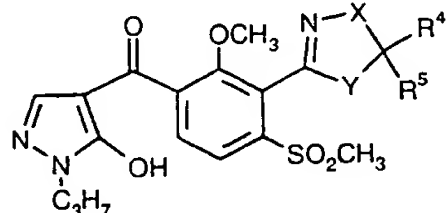


15

- die Verbindungen Ib71.1-Ib71.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib71

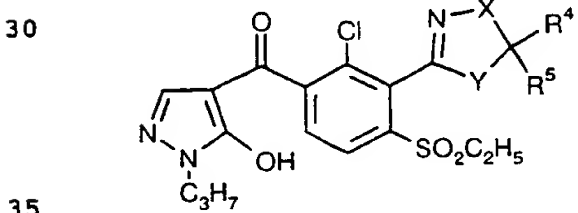


25

- die Verbindungen Ib72.1-Ib72.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib72



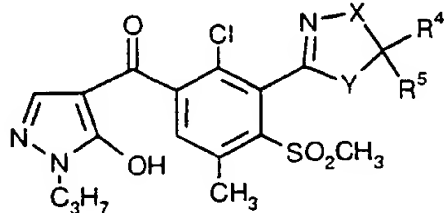
35

- die Verbindungen Ib73.1-Ib73.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

Ib73

45



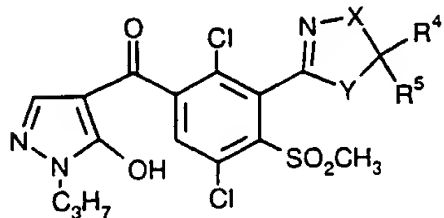
52

- die Verbindungen Ib74.1-Ib74.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib74

10

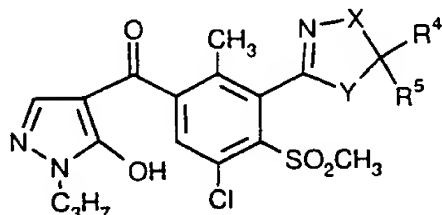


15

- die Verbindungen Ib75.1-Ib75.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib75

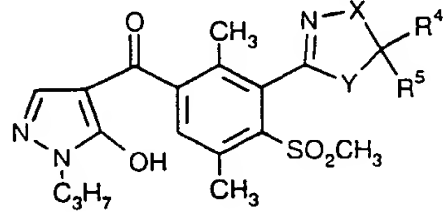


25

- die Verbindungen Ib76.1-Ib76.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib76



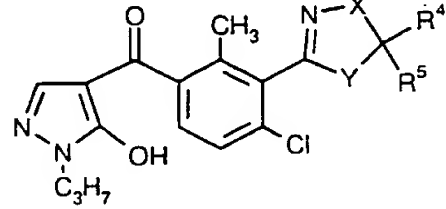
35

- die Verbindungen Ib77.1-Ib77.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

Ib77

45



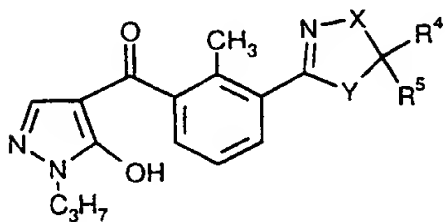
53

- die Verbindungen Ib78.1-Ib78.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Wasserstoff, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib78

10

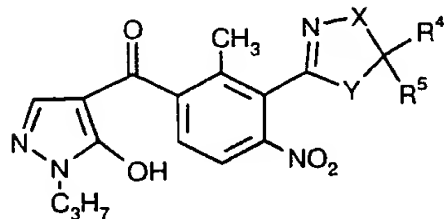


15

- die Verbindungen Ib79.1-Ib79.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Nitro, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib79

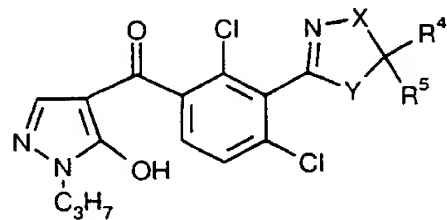


25

- die Verbindungen Ib80.1-Ib80.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib80



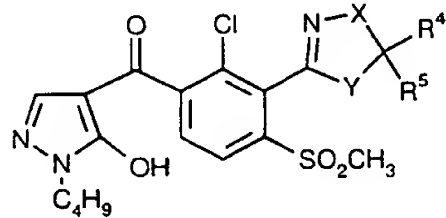
35

- die Verbindungen Ib81.1-Ib81.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

Ib81

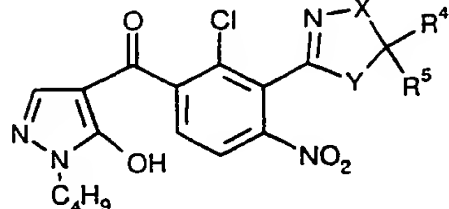
45



54

- die Verbindungen Ib82.1-Ib82.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



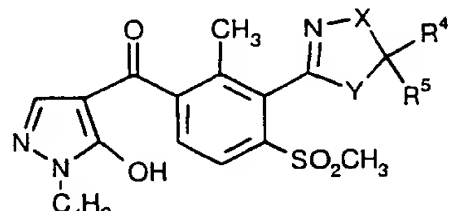
Ib82

10

- die Verbindungen Ib83.1-Ib83.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

20

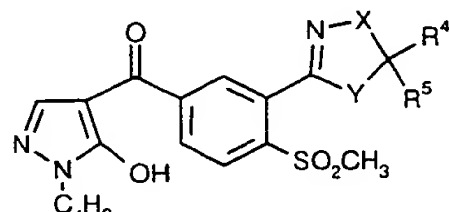


Ib83

25

- die Verbindungen Ib84.1-Ib84.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Wasserstoff, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



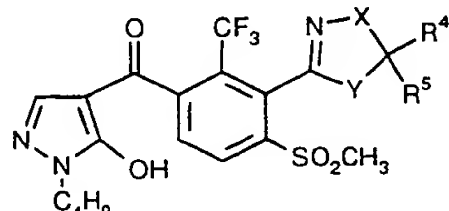
Ib84

35

- die Verbindungen Ib85.1-Ib85.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Trifluormethyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45

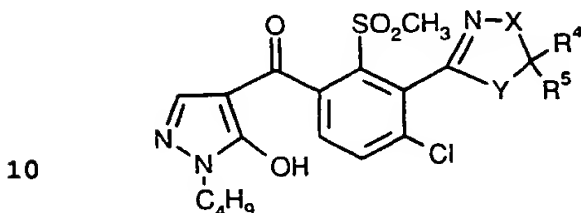


Ib85

55

- die Verbindungen Ib86.1-Ib86.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

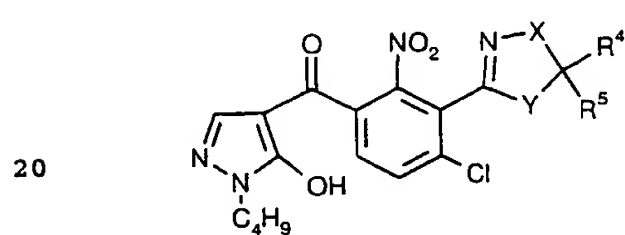


Ib86

10

- die Verbindungen Ib87.1-Ib87.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

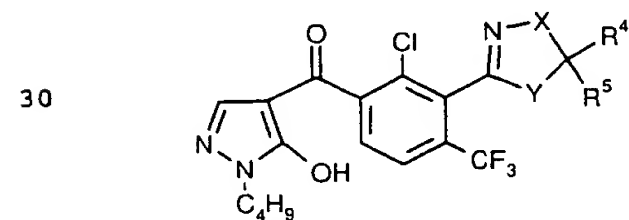


Ib87

20

- die Verbindungen Ib88.1-Ib88.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

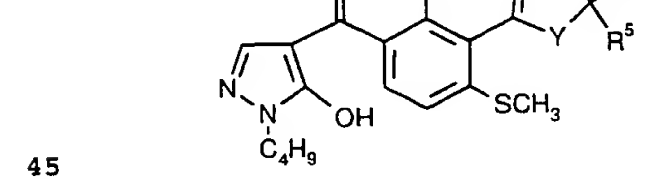


Ib88

30

- 35 - die Verbindungen Ib89.1-Ib89.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylthio, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

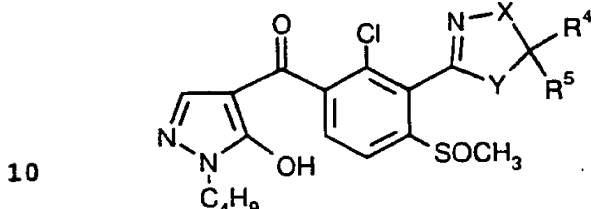


Ib89

56

- die Verbindungen Ib90.1-Ib90.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfinyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

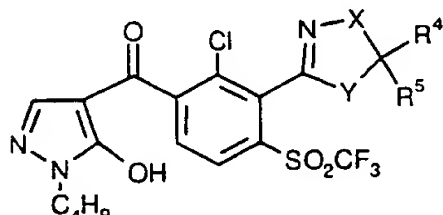


Ib90

10

- die Verbindungen Ib91.1-Ib91.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

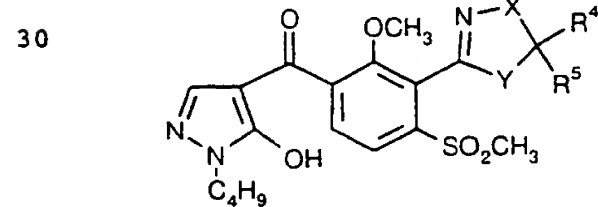


Ib91

25

- die Verbindungen Ib92.1-Ib92.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

35

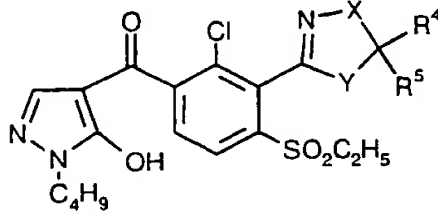


Ib92

40

- die Verbindungen Ib93.1-Ib93.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

45

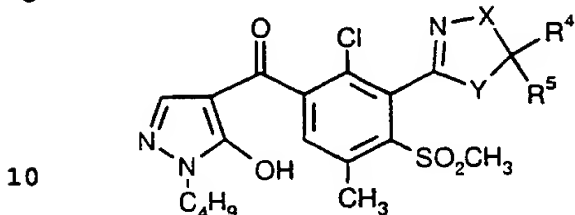


Ib93

57

- die Verbindungen Ib94.1-Ib94.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



Ib94

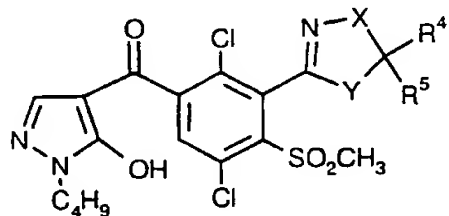
10

- die Verbindungen Ib95.1-Ib95.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

Ib95

20



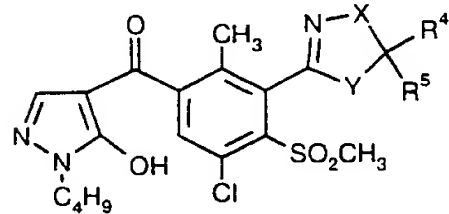
25

- die Verbindungen Ib96.1-Ib96.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib96

35

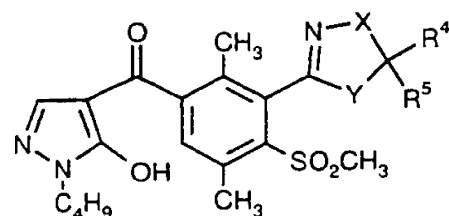


40

- die Verbindungen Ib97.1-Ib97.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

45

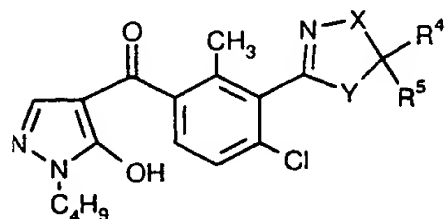
Ib97



58

- die Verbindungen Ib98.1-Ib98.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



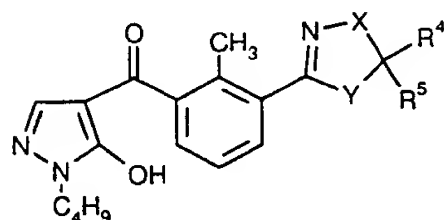
Ib98

10

- die Verbindungen Ib99.1-Ib99.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Wasserstoff, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

20

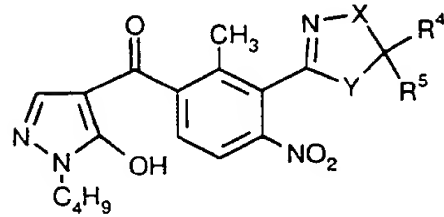


Ib99

25

- die Verbindungen Ib100.1-Ib100.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Nitro, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

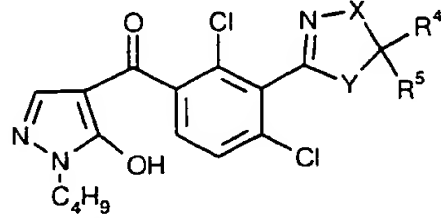


Ib100

35

- die Verbindungen Ib101.1-Ib101.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



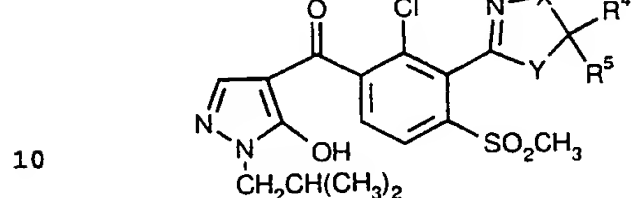
Ib101

45

59

- die Verbindungen Ib102.1-Ib102.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

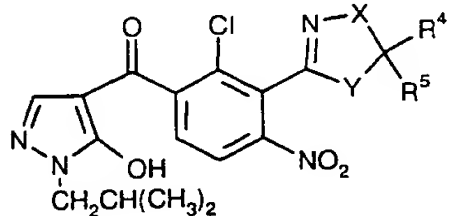


Ib102

10

- die Verbindungen Ib103.1-Ib103.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

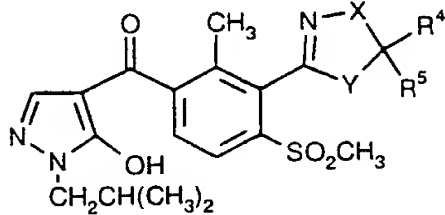


Ib103

25

- die Verbindungen Ib104.1-Ib104.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



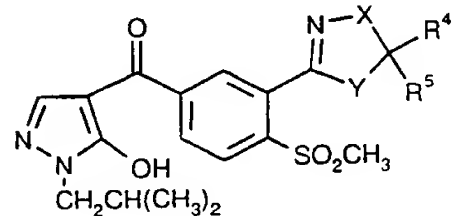
Ib104

35

- die Verbindungen Ib105.1-Ib105.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Wasserstoff, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45

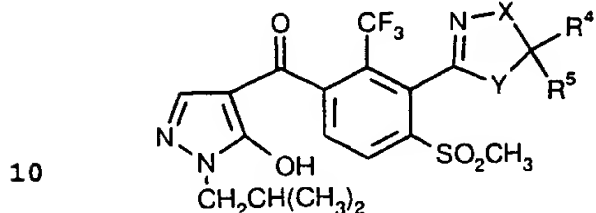


Ib105

60

- die Verbindungen Ib106.1-Ib106.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Trifluormethyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

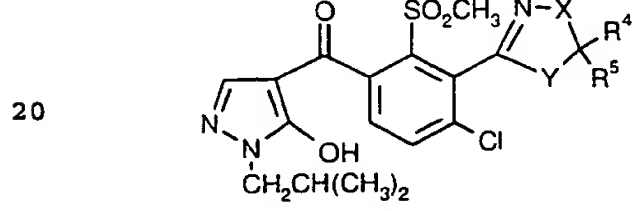
5



10

- die Verbindungen Ib107.1-Ib107.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

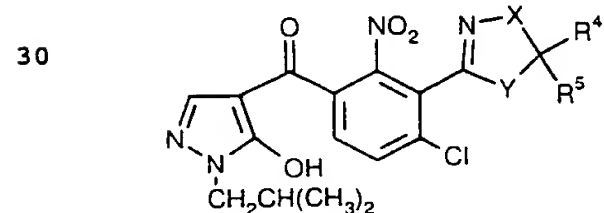
15



20

- die Verbindungen Ib108.1-Ib108.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

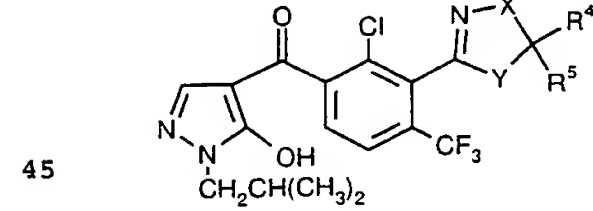
25



35

- die Verbindungen Ib109.1-Ib109.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

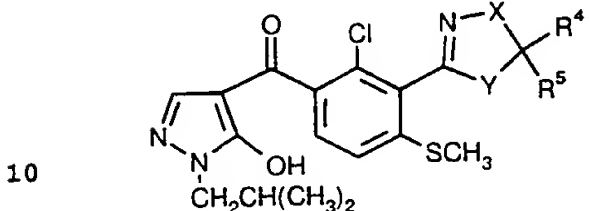
40



61

- die Verbindungen Ib110.1-Ib110.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylthio, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

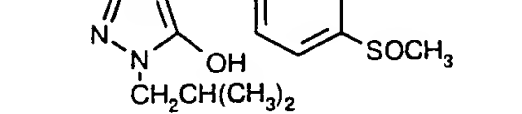


Ib110

10

- die Verbindungen Ib111.1-Ib111.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfinyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

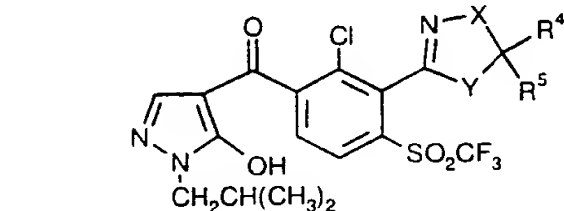


Ib111

25

- die Verbindungen Ib112.1-Ib112.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Trifluormethylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



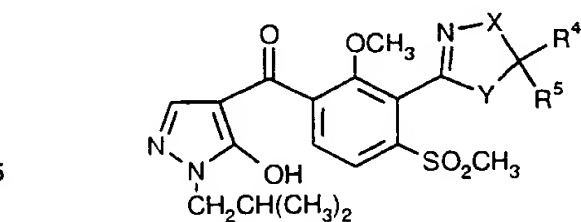
Ib112

35

- die Verbindungen Ib113.1-Ib113.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45

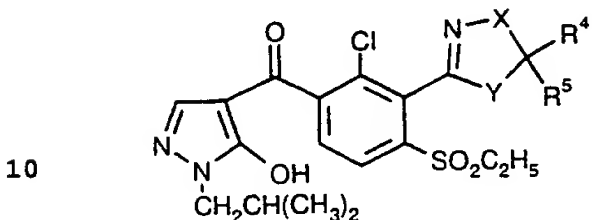


Ib113

62

- die Verbindungen Ib114.1-Ib114.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

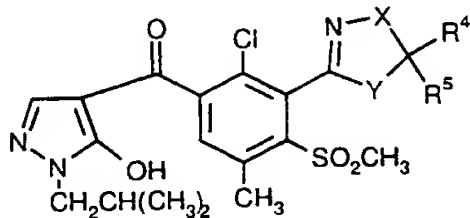


1b114

10

- die Verbindungen Ib115.1-Ib115.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

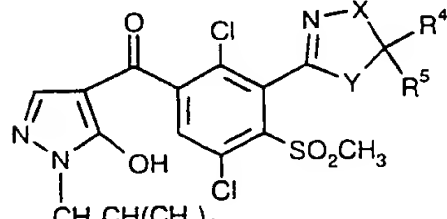
20



lb115

25 - die Verbindungen Ib116.1-Ib116.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

3



1b116

40

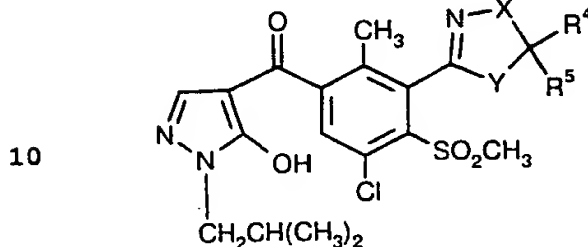
45

63

- die Verbindungen Ib117.1-Ib117.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Chlor, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib117

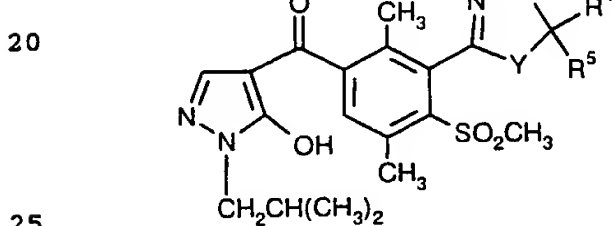


15

- die Verbindungen Ib118.1-Ib118.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R³ für Methyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib118



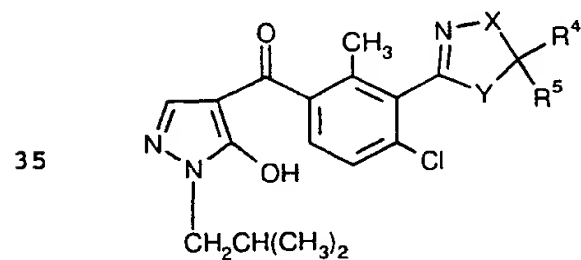
25

25

- die Verbindungen Ib119.1-Ib119.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib119



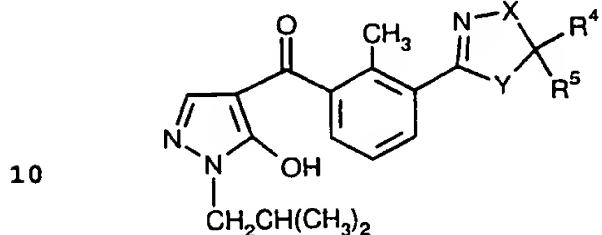
40

45

64

- die Verbindungen Ib120.1-Ib120.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Wasserstoff, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

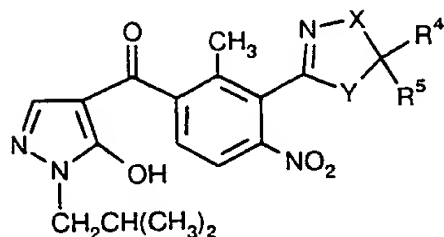


Ib120

10

- die Verbindungen Ib121.1-Ib121.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Nitro, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

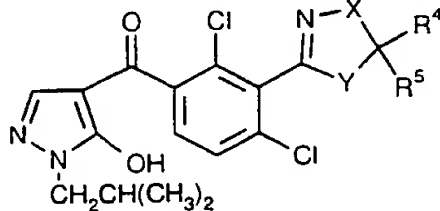


Ib121

25

- die Verbindungen Ib122.1-Ib122.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

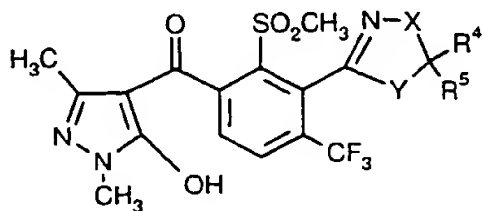


Ib122

35

- die Verbindungen Ib123.1-Ib123.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl und R² für Trifluormethyl stehen.

40



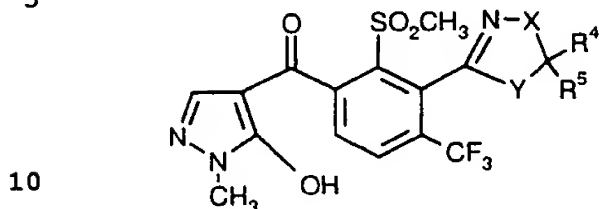
Ib123

45

65

- die Verbindungen Ib124.1-Ib124.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R² für Trifluormethyl, und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



Ib124

10

15

20

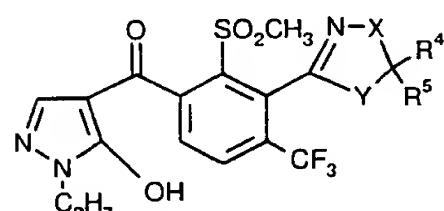
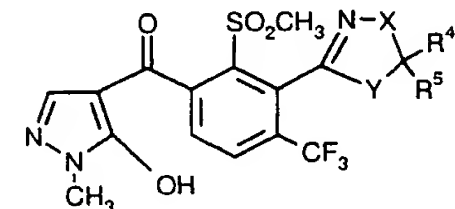
25

30

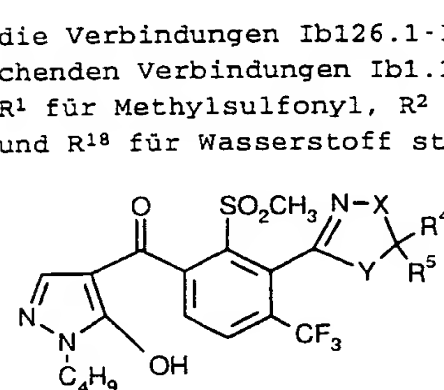
35

40

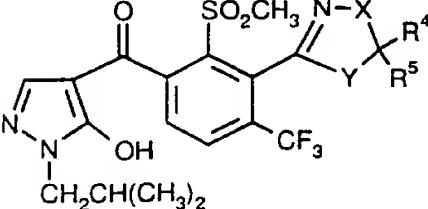
45



Ib125



Ib126



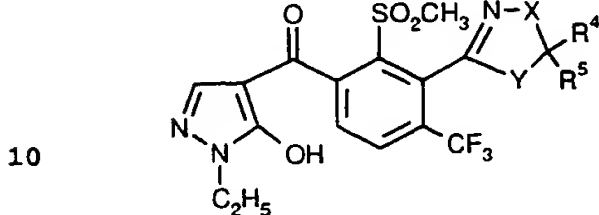
Ib127

66

- die Verbindungen Ib128.1-Ib128.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R² für Trifluormethyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib128



- die Verbindungen Ib129.1-Ib129.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro und R² für Methylsulfonyl stehen.

15

Ib129

20

- die Verbindungen Ib130.1-Ib130.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R² für Methylsulfonyl, und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

Ib130

30

35

- die Verbindungen Ib131.1-Ib131.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Propyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

Ib131

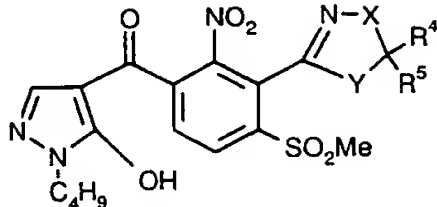
40

45

67

- die Verbindungen Ib132.1-Ib132.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für n-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



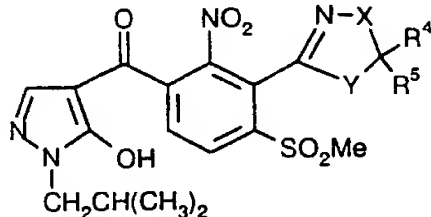
Ib132

10

15

- die Verbindungen Ib133.1-Ib133.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für iso-Butyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20



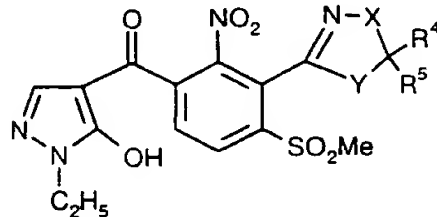
Ib133

25

- die Verbindungen Ib134.1-Ib134.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

35

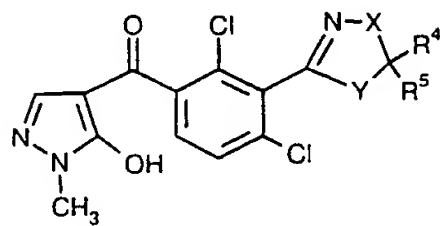


Ib134

40

45

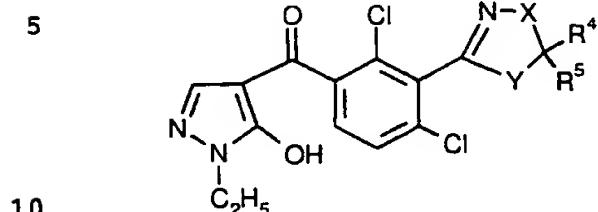
- die Verbindungen Ib135.1-Ib135.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁸ für Wasserstoff steht.



Ib135

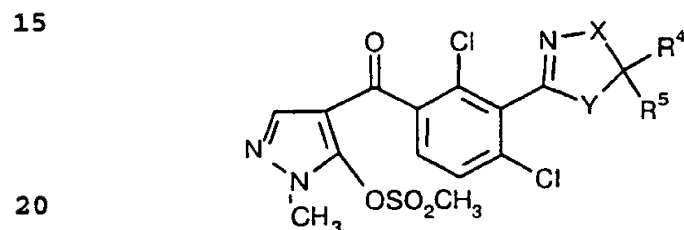
68

- die Verbindungen Ib136.1-Ib136.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.



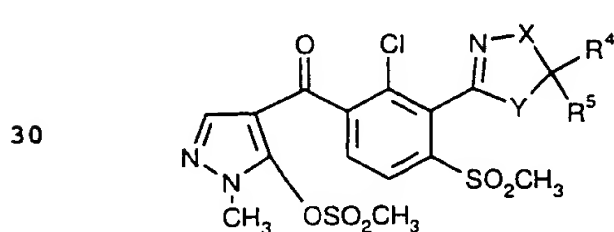
Ib136

- die Verbindungen Ib137.1-Ib137.126 die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.



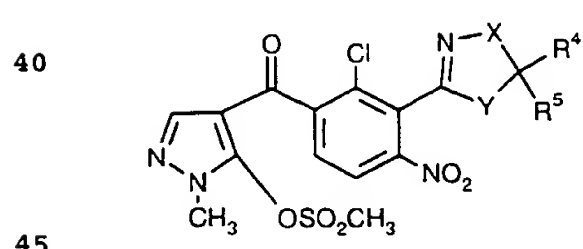
Ib137

- die Verbindungen Ib138.1-Ib138.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.



Ib138

- die Verbindungen Ib139.1-Ib139.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

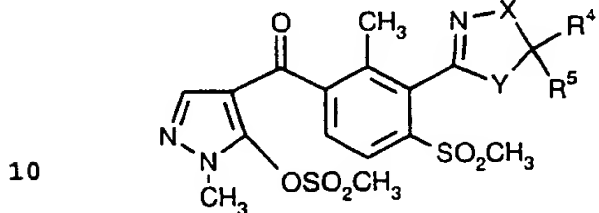


Ib139

69

- die Verbindungen Ib140.1-Ib140.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

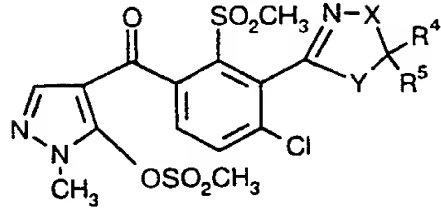
5



Ib140

- die Verbindungen Ib141.1-Ib141.126 die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

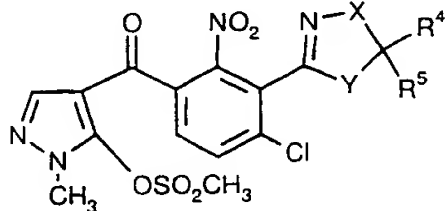
20



Ib141

- die Verbindungen Ib142.1-Ib142.126 die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

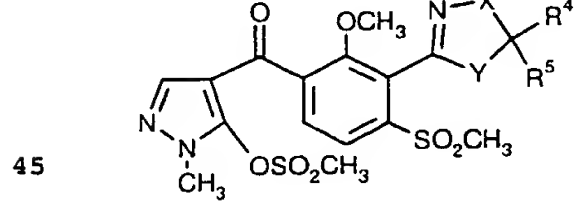
30



Ib142

- die Verbindungen Ib143.1-Ib143.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² und Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

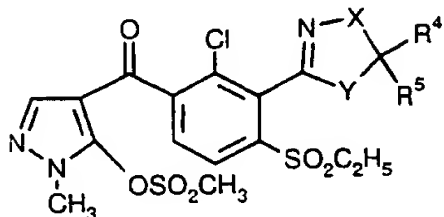


Ib143

70

- die Verbindungen Ib144.1-Ib144.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

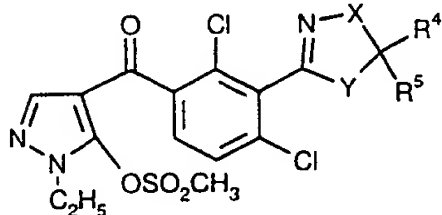


lb144

10

- die Verbindungen Ib145.1-Ib145.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

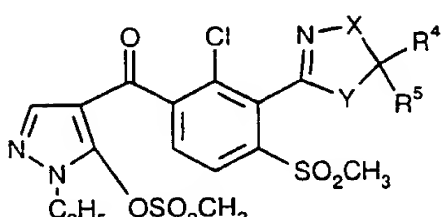
15



lb145

20

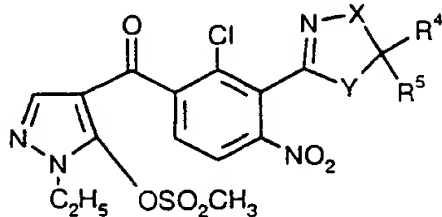
25 - die Verbindungen Ib146.1-Ib146.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.



lb146

- die Verbindungen Ib147.1-Ib147.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

4



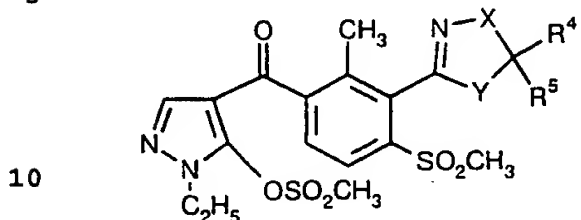
lb147

4

71

- die Verbindungen Ib148.1-Ib148.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

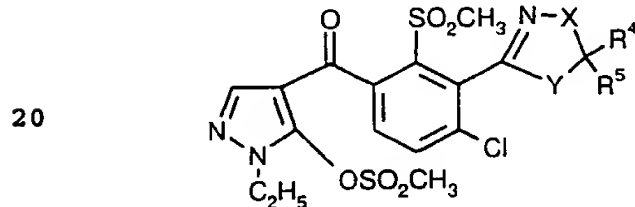


Ib148

10

- die Verbindungen Ib149.1-Ib149.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

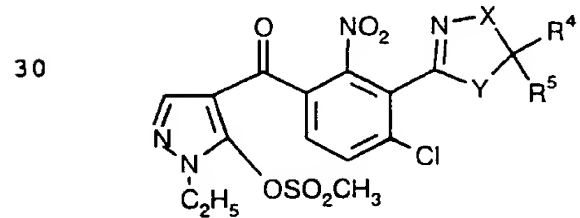


Ib149

20

- die Verbindungen Ib150.1-Ib150.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

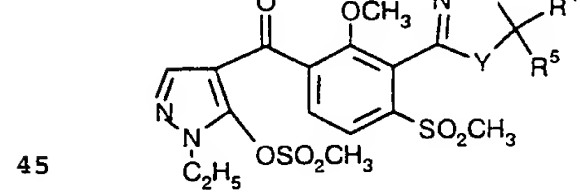


Ib150

35

- die Verbindungen Ib151.1-Ib151.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

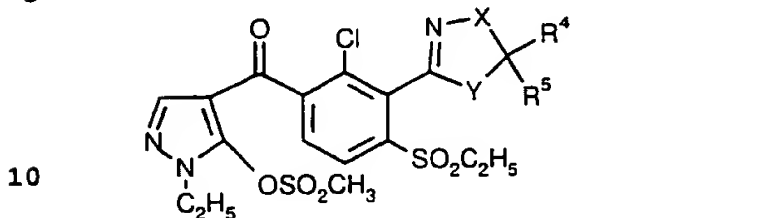


Ib151

72

- die Verbindungen Ib152.1-Ib152.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Methylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

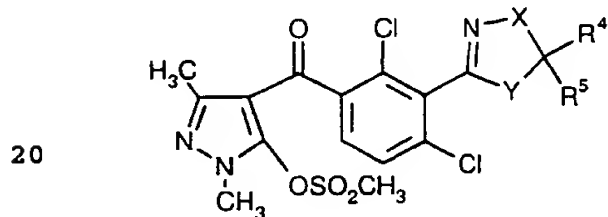


Ib152

10

- die Verbindungen Ib153.1-Ib153.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für Methylsulfonyl steht.

15

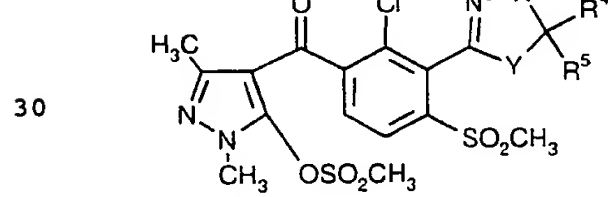


Ib153

20

- die Verbindungen Ib154.1-Ib154.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² und Z für Methylsulfonyl stehen.

25

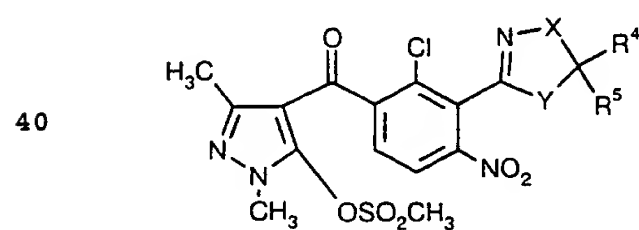


Ib154

30

- die Verbindungen Ib155.1-Ib155.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro und Z für Methylsulfonyl stehen.

35



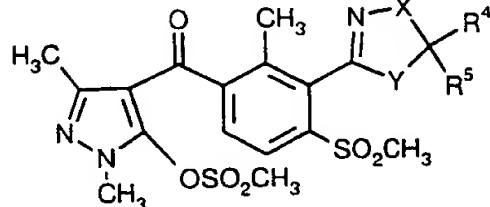
Ib155

40

45

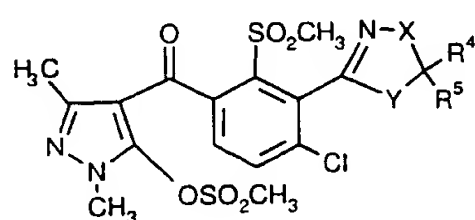
- die Verbindungen Ib156.1-Ib156.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² und Z für Methylsulfonyl stehen.

5
10



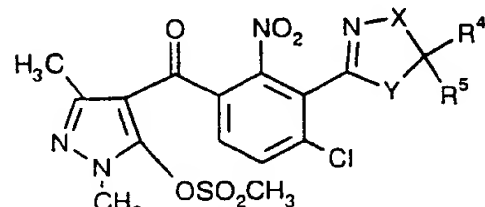
Ib156

15
20



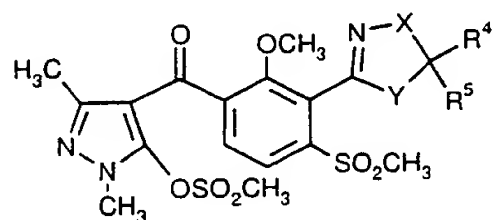
Ib157

25
30
35



Ib158

40



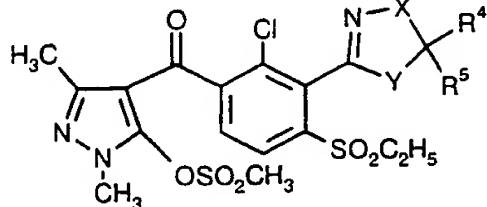
Ib159

45

74

- die Verbindungen Ib160.1-Ib160.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl und Z für Methylsulfonyl stehen.

5

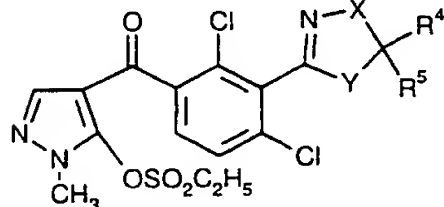


Ib160

10

- die Verbindungen Ib161.1-Ib161.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

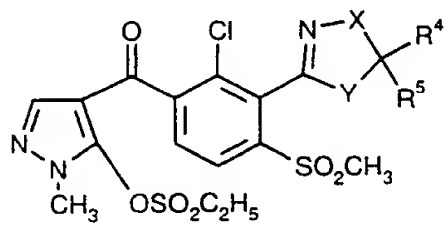


Ib161

20

- die Verbindungen Ib162.1-Ib162.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

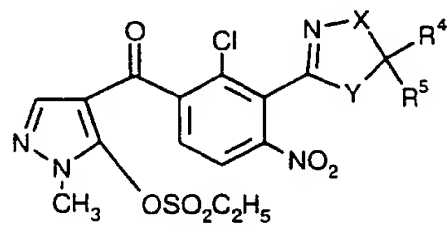


Ib162

35

- die Verbindungen Ib163.1-Ib163.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



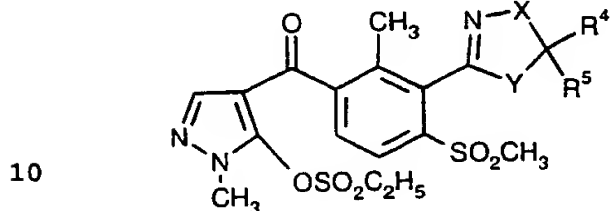
Ib163

45

75

- die Verbindungen Ib164.1-Ib164.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

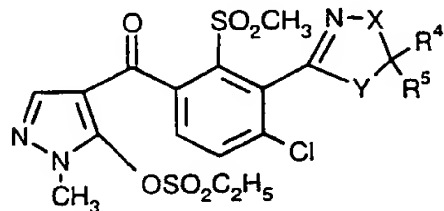


Ib164

15

- die Verbindungen Ib165.1-Ib165.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

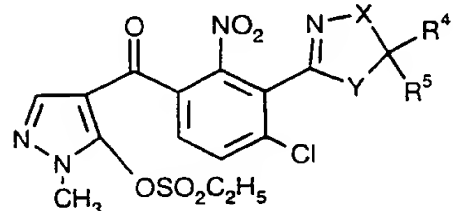


Ib165

25

- die Verbindungen Ib166.1-Ib166.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



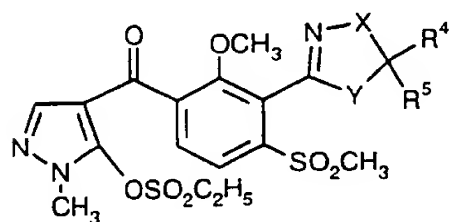
Ib166

35

- die Verbindungen Ib167.1-Ib167.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45

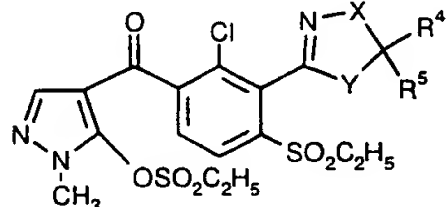


Ib167

76

- die Verbindungen Ib168.1-Ib168.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² und Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



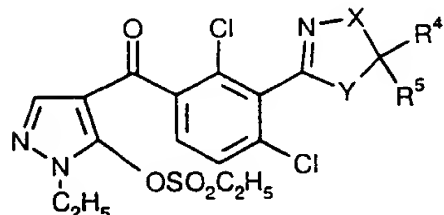
Ib168

10

15

- die Verbindungen Ib169.1-Ib169.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20



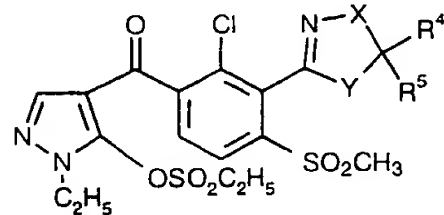
Ib169

25

35

- die Verbindungen Ib170.1-Ib170.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

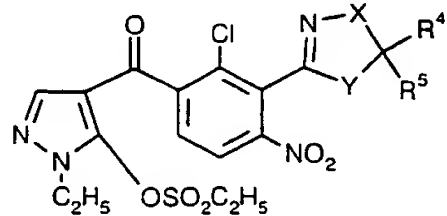


Ib170

40

45

- die Verbindungen Ib171.1-Ib171.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.



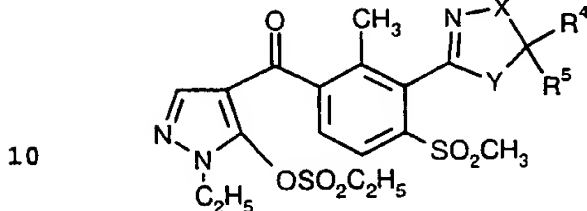
Ib171

77

- die Verbindungen Ib172.1-Ib172.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

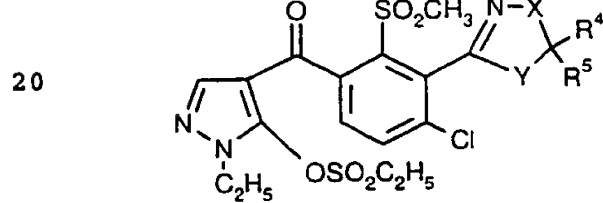
Ib172



15

- die Verbindungen Ib173.1-Ib173.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

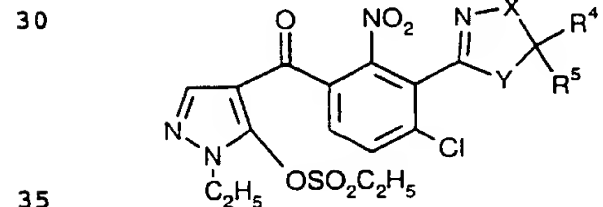
Ib173



25

- die Verbindungen Ib174.1-Ib174.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

Ib174

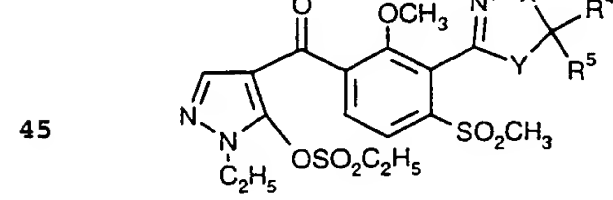


35

- die Verbindungen Ib175.1-Ib175.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

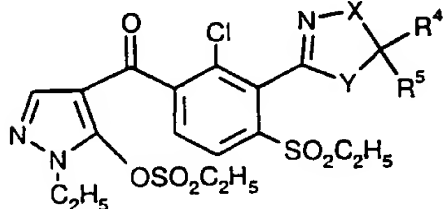
40

Ib175



5 - die Verbindungen Ib176.1-Ib176.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Ethylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

10

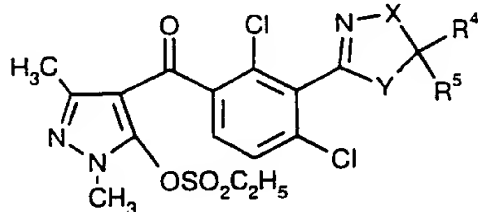


Ib176

15

- die Verbindungen Ib177.1-Ib177.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für Ethylsulfonyl steht.

20

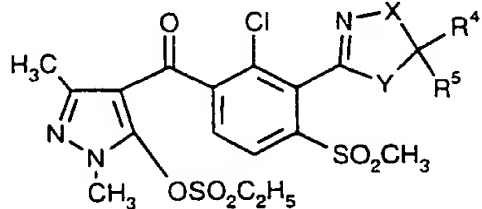


Ib177

25

- die Verbindungen Ib178.1-Ib178.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl und Z für Ethylsulfonyl stehen.

30

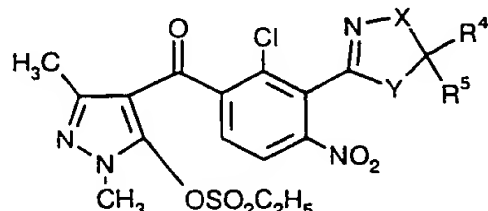


Ib178

35

- die Verbindungen Ib179.1-Ib179.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro und Z für Ethylsulfonyl stehen.

40



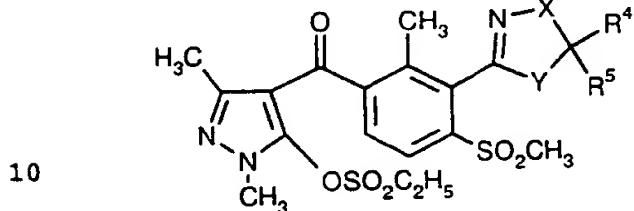
Ib179

45

79

- die Verbindungen Ib180.1-Ib180.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl und Z für Ethylsulfonyl stehen.

5

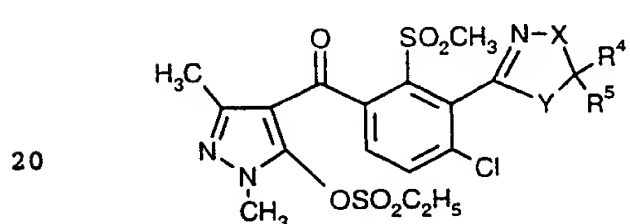


Ib180

10

- die Verbindungen Ib181.1-Ib181.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl und Z für Ethylsulfonyl stehen.

15

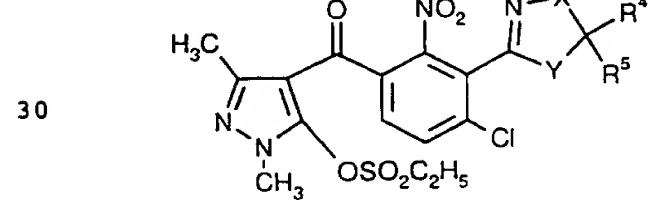


Ib181

20

- die Verbindungen Ib182.1-Ib182.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro und Z für Ethylsulfonyl stehen.

25

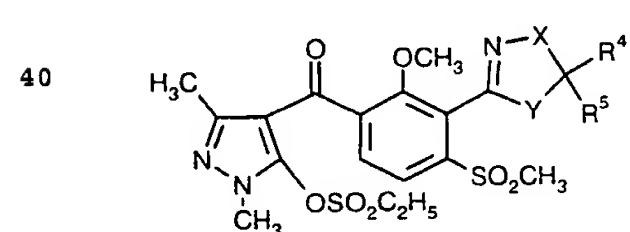


Ib182

30

- die Verbindungen Ib183.1-Ib183.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl und Z für Ethylsulfonyl stehen.

35



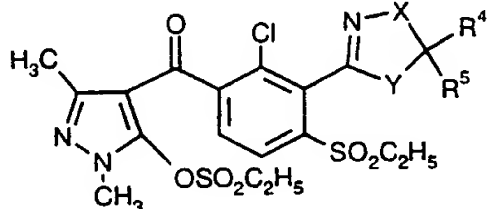
Ib183

45

80

- die Verbindungen Ib184.1-Ib184.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² und Z für Ethylsulfonyl stehen.

5

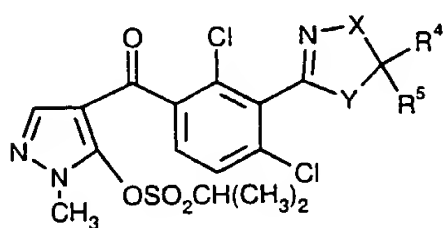


Ib184

10

- die Verbindungen Ib185.1-Ib185.126 die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

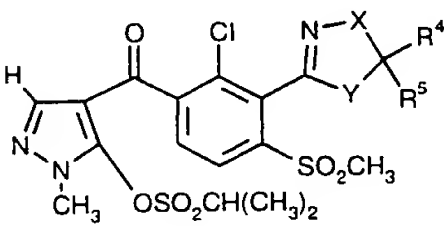


Ib185

20

- die Verbindungen Ib186.1-Ib186.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

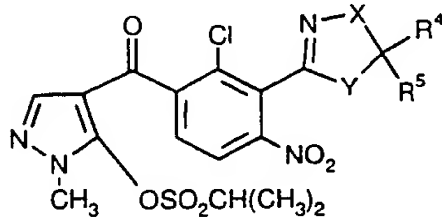


Ib186

30

- die Verbindungen Ib187.1-Ib187.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

35



Ib187

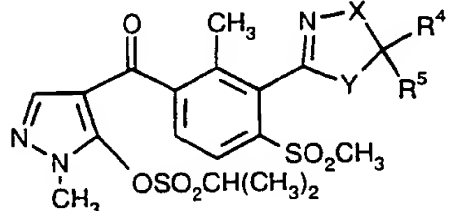
40

45

81

- die Verbindungen Ib188.1-Ib188.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



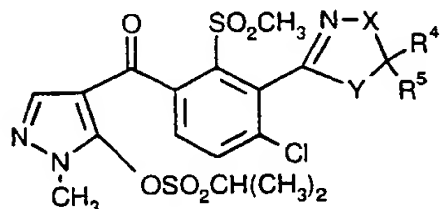
Ib188

10

15

- die Verbindungen Ib189.1-Ib189.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20



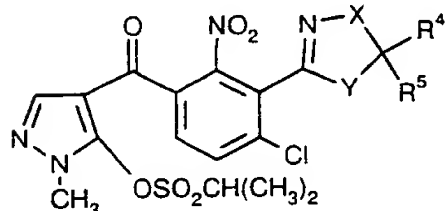
Ib189

25

- die Verbindungen Ib190.1-Ib190.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

35



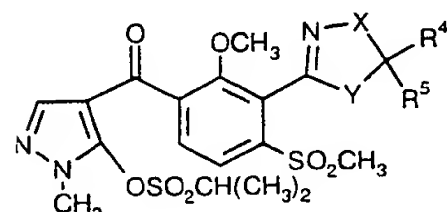
Ib190

40

45

- die Verbindungen Ib191.1-Ib191.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

45



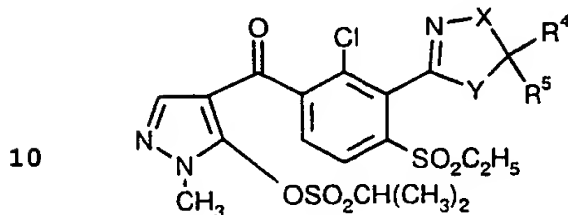
Ib191

82

- die Verbindungen Ib192.1-Ib192.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

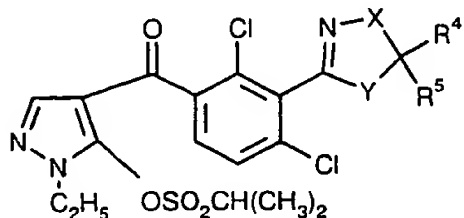
Ib192



- die Verbindungen Ib193.1-Ib193.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib193

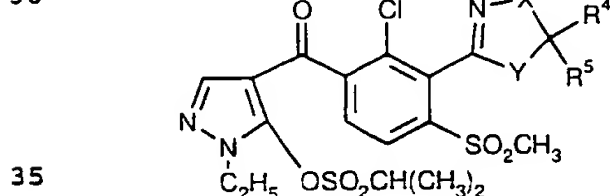


25

- die Verbindungen Ib194.1-Ib194.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib194

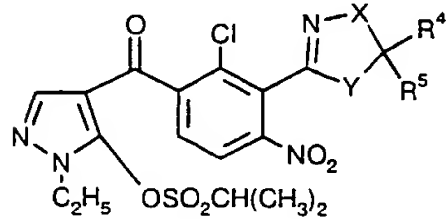


40

- die Verbindungen Ib195.1-Ib195.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

45

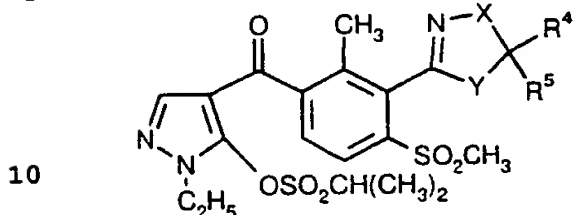
Ib195



83

- die Verbindungen Ib196.1-Ib196.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



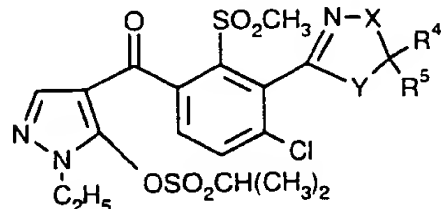
Ib196

10

15

- die Verbindungen Ib197.1-Ib197.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

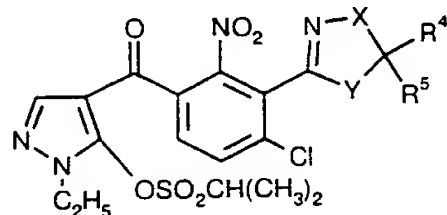


Ib197

25

- die Verbindungen Ib198.1-Ib198.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



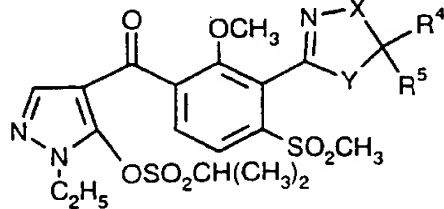
Ib198

35

- die Verbindungen Ib199.1-Ib199.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45



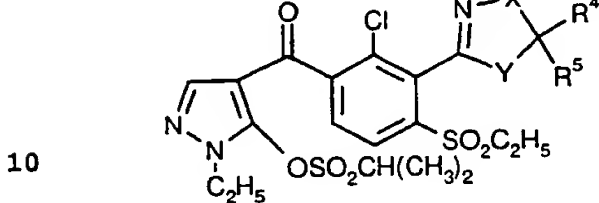
Ib199

84

- die Verbindungen Ib200.1-Ib200.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib200

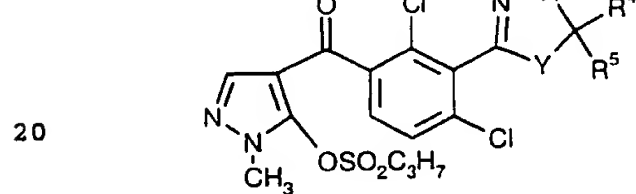


10

- die Verbindungen Ib201.1-Ib201.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

Ib201

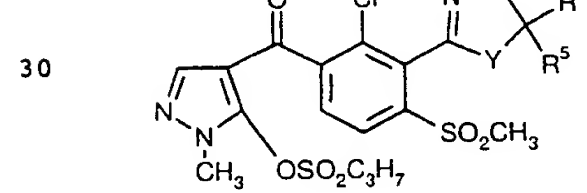


20

- die Verbindungen Ib202.1-Ib202.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

25

Ib202

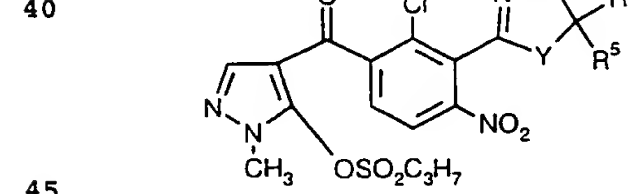


30

- die Verbindungen Ib203.1-Ib203.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

35

Ib203

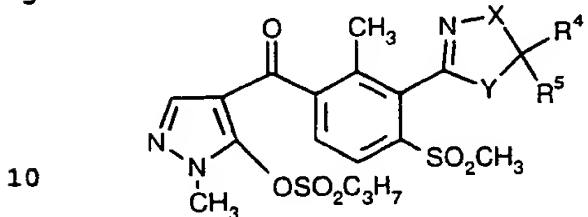


45

85

- die Verbindungen Ib204.1-Ib204.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

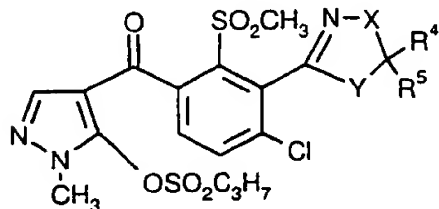


Ib204

10

- die Verbindungen Ib205.1-Ib205.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

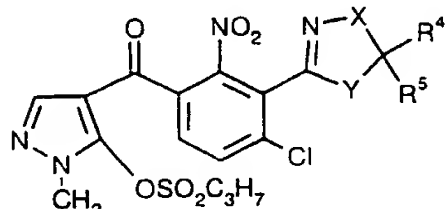


Ib205

25

- die Verbindungen Ib206.1-Ib206.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

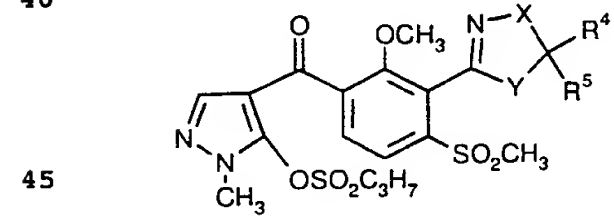


Ib206

35

- die Verbindungen Ib207.1-Ib207.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

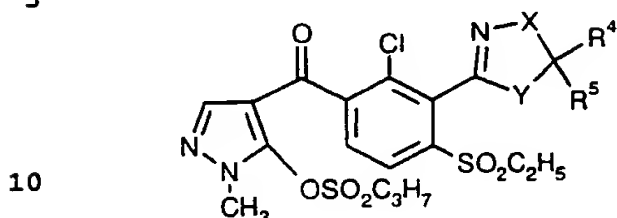


Ib207

86

- die Verbindungen Ib.208.1-Ib208.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

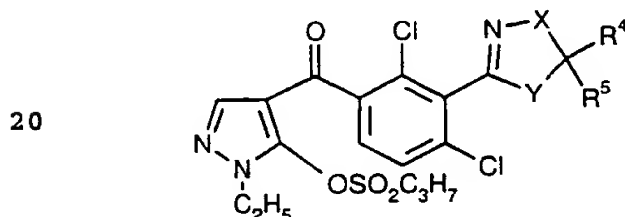


|b208

10

- die Verbindungen Ib209.1-Ib209.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

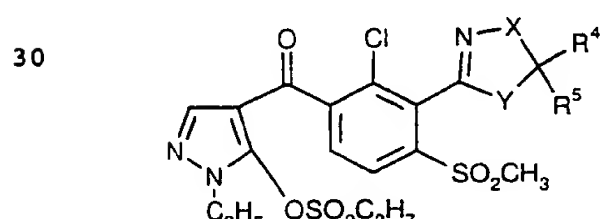
15



Jb209

20

- die Verbindungen Ib210.1-Ib210.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

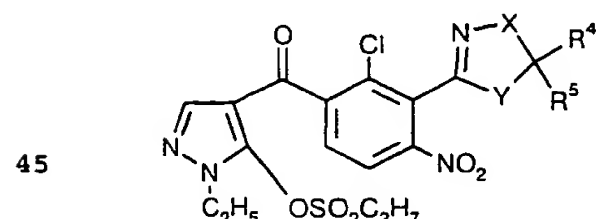


lb210

1

35 - die Verbindungen Ib211.1-211.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



lb211

43

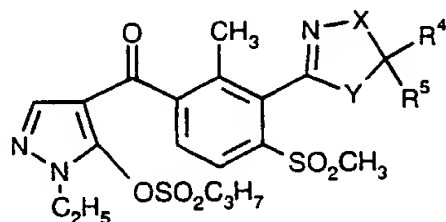
87

- die Verbindungen Ib212.1-Ib212.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib212

10

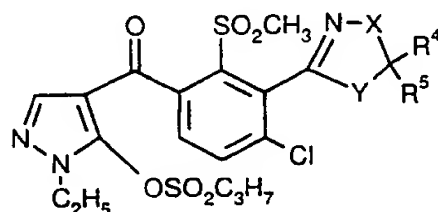


15

- die Verbindungen Ib213.1-Ib213.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib213



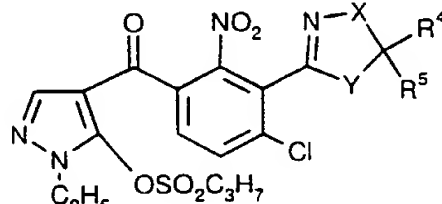
25

- die Verbindungen Ib214.1-Ib214.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib214

35

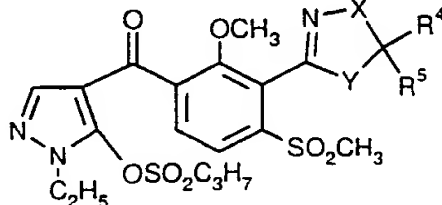


40

- die Verbindungen Ib215.1-Ib215.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

45

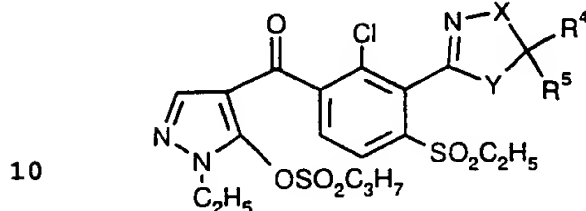
Ib215



88

- die Verbindungen Ib216.1-Ib216.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁸ für Ethyl, Z für n-Propylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

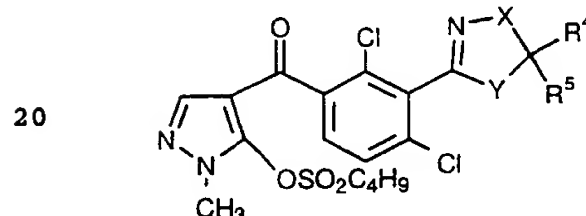


Ib216

10

- die Verbindungen Ib217.1-Ib217.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

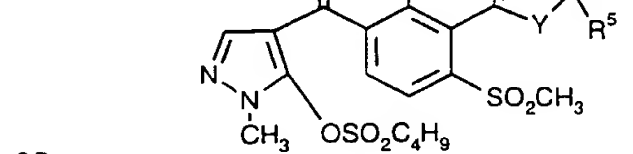


Ib217

20

- die Verbindungen Ib218.1-Ib218.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

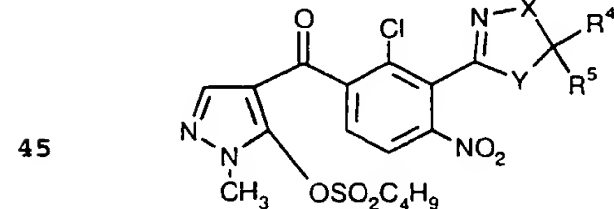


Ib218

35

- die Verbindungen Ib219.1-Ib219.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



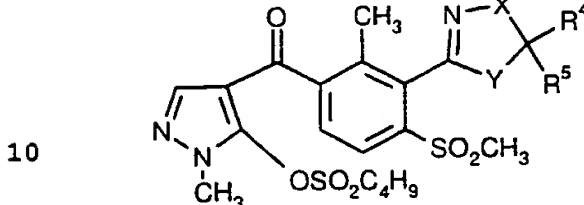
Ib 219

89

- die Verbindungen Ib220.1-Ib220.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

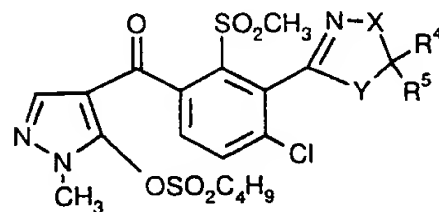
Ib220



- die Verbindungen Ib221.1-Ib221.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

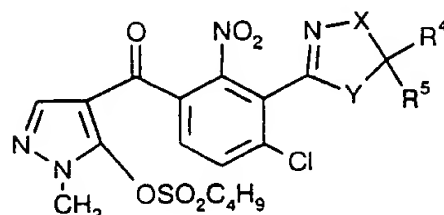
Ib221



- 25 - die Verbindungen Ib222.1-Ib222.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib222

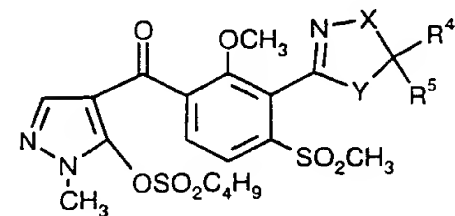


35

40

Ib223

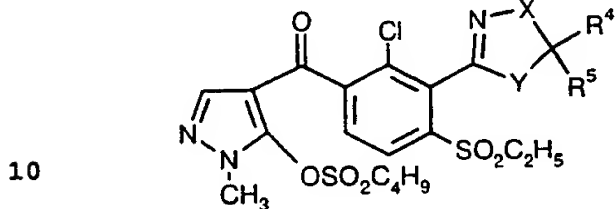
45



90

- die Verbindungen Ib224.1-Ib224.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

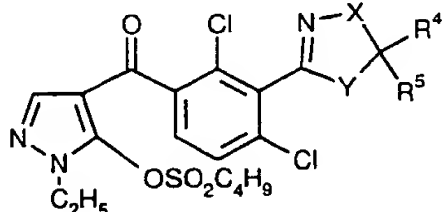


Ib224

10

- die Verbindungen Ib225.1-Ib225.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

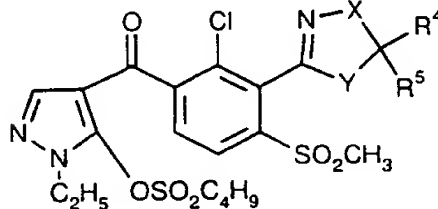


Ib225

25

- die Verbindungen Ib226.1-Ib226.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



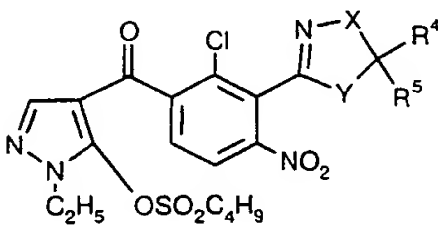
Ib226

35

- die Verbindungen Ib227.1-Ib227.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45

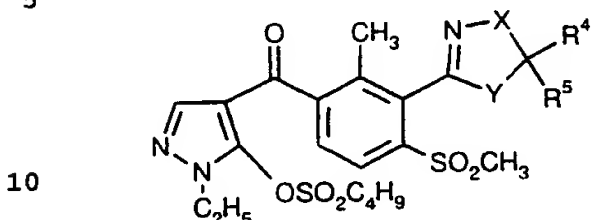


Ib227

91

- die Verbindungen Ib228.1-Ib228.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

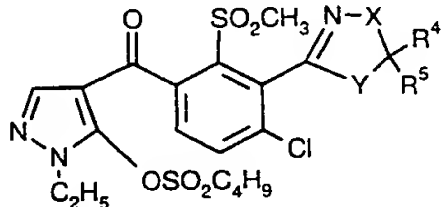


Ib228

10

- die Verbindungen Ib229.1-Ib229.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

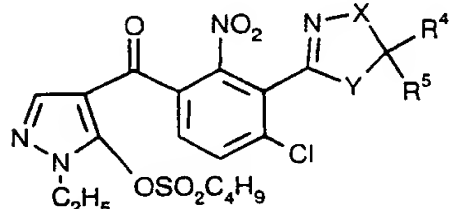


Ib229

25

- die Verbindungen Ib230.1-Ib230.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

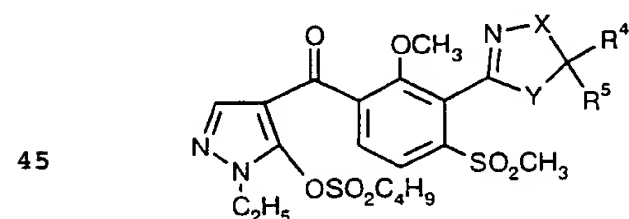


Ib230

35

- die Verbindungen Ib231.1-Ib231.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



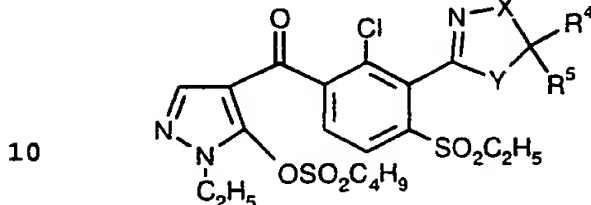
Ib231

92

- die Verbindungen Ib232.1-Ib232.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für n-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

lb232

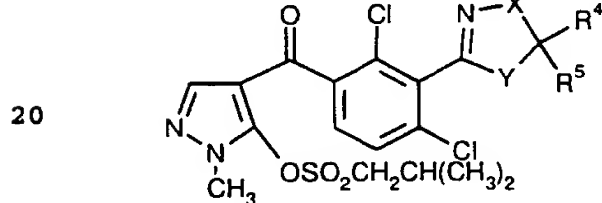


10

- die Verbindungen Ib233.1-Ib233.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

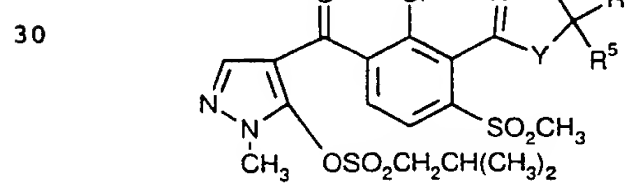
lb233



1

25 - die Verbindungen Ib234.1-Ib234.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

lb234

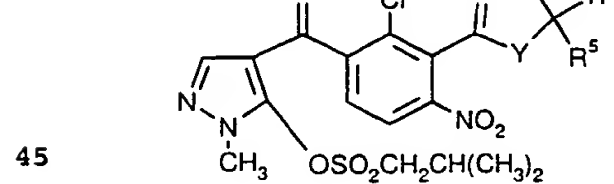


35

- die Verbindungen Ib235.1-Ib235.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

lb235

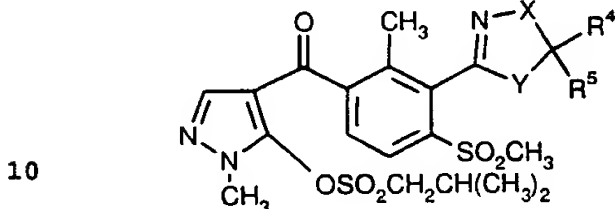


1

93

- die Verbindungen Ib236.1-Ib236.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

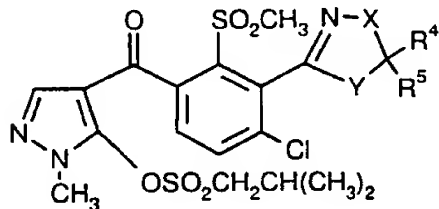


Ib236

10

- die Verbindungen Ib237.1-Ib237.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

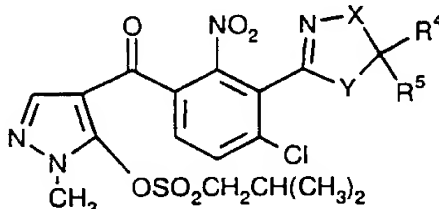


Ib237

25

- die Verbindungen Ib238.1-Ib238.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30



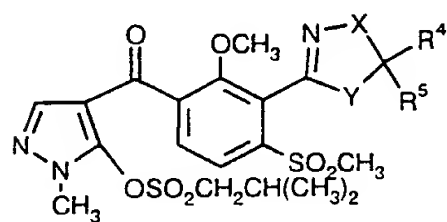
Ib238

35

- die Verbindungen Ib239.1-Ib239.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

45

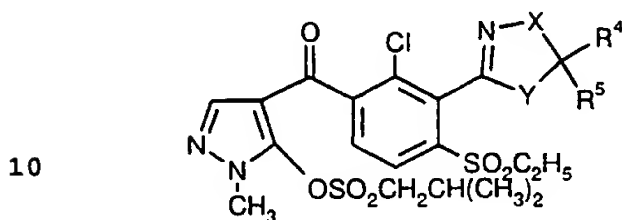


Ib239

94

- die Verbindungen Ib240.1-Ib240.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

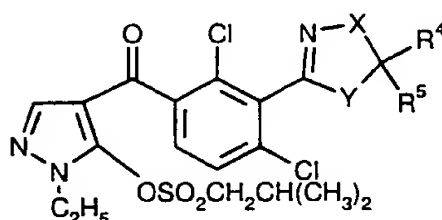


Ib240

10

- die Verbindungen Ib241.1-Ib241.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20



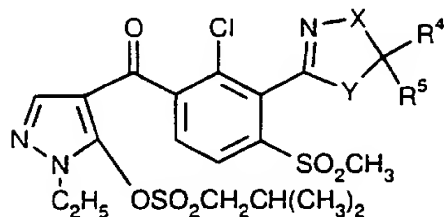
Ib241

25

- die Verbindungen Ib242.1-Ib242.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

35

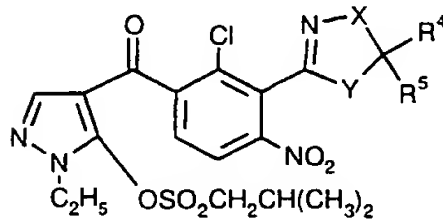


Ib242

40

- die Verbindungen Ib243.1-Ib243.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

45

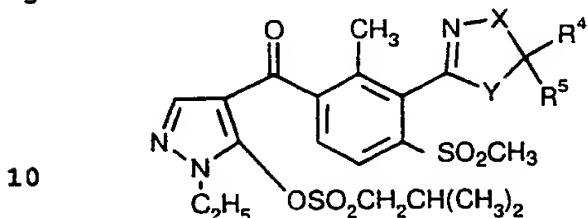


Ib243

95

- die Verbindungen Ib244.1-Ib244.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

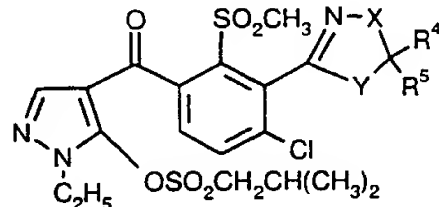


Ib244

10

- die Verbindungen Ib245.1-Ib245.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

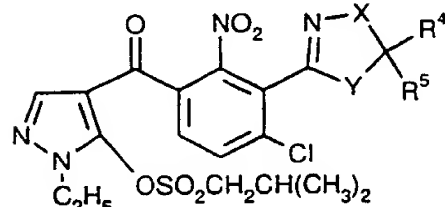


Ib245

25

- die Verbindungen Ib246.1-Ib246.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Nitro, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

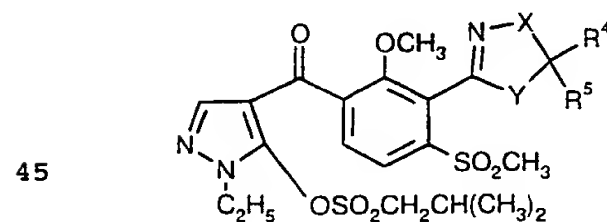


Ib246

35

- die Verbindungen Ib247.1-Ib247.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methoxy, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40



Ib247

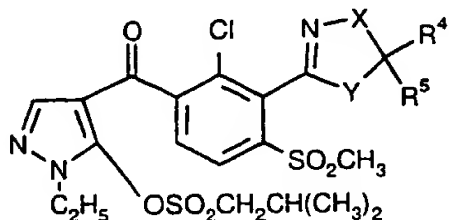
96

- die Verbindungen Ib248.1-Ib248.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für iso-Butylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib248

10

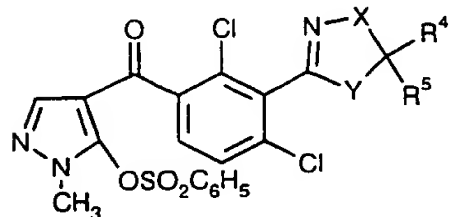


15

- die Verbindungen Ib249.1-Ib249.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib249

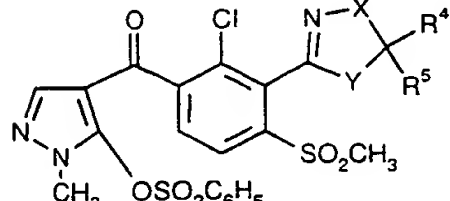


25

- die Verbindungen Ib250.1-Ib250.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

Ib250



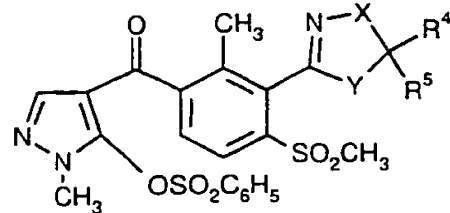
35

- die Verbindungen Ib251.1-Ib251.126 die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

Ib251

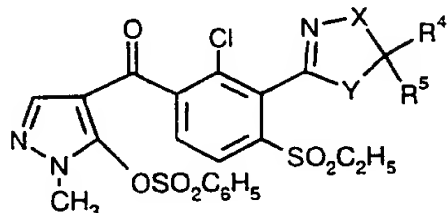
45



97

- die Verbindungen Ib252.1-Ib252.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5



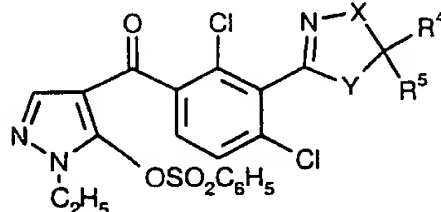
1b252

10

- die Verbindungen Ib253.1-Ib253.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

lb253

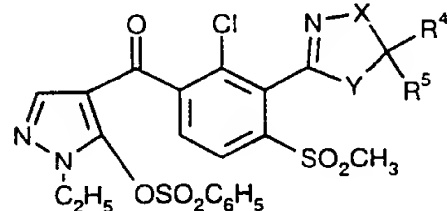


20

- die Verbindungen Ib254.1-Ib254.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

lb254

30



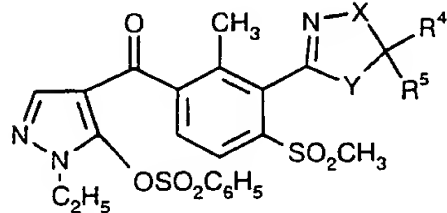
39

- die Verbindungen Ib255.1-Ib255.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

lb255

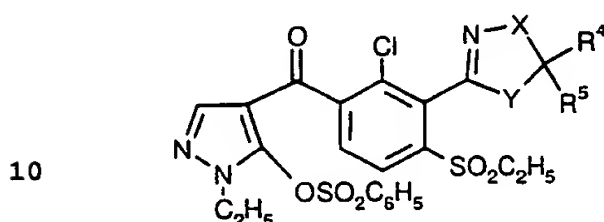
45



98

- die Verbindungen Ib256.1-Ib256.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für Phenylsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

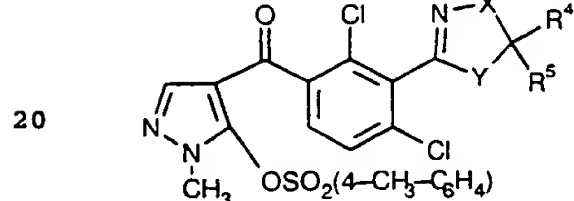


Ib256

10

- die Verbindungen Ib257.1-Ib257.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

15

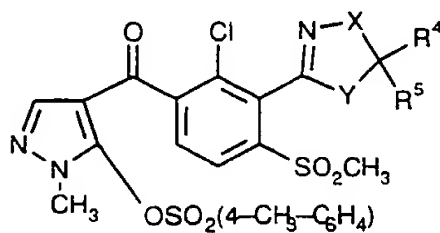


Ib257

20

- die Verbindungen Ib258.1-Ib258.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

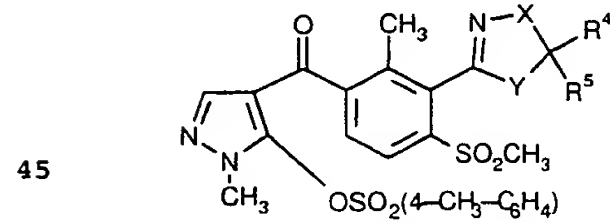


Ib258

35

- die Verbindungen Ib259.1-Ib259.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

40

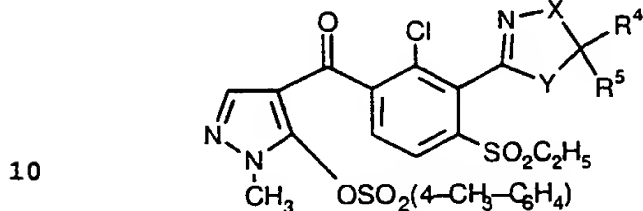


Ib259

99

- die Verbindungen Ib260.1-Ib260.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

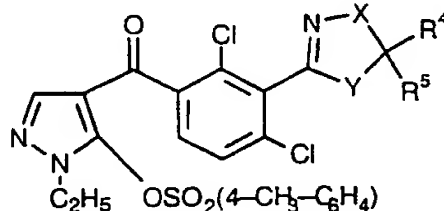


Ib260

10

- die Verbindungen Ib261.1-Ib261.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹⁶ für Ethyl, Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20



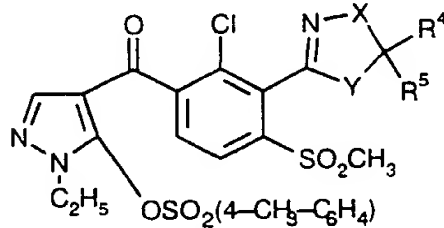
Ib261

25

- die Verbindungen Ib262.1-Ib262.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

30

35



Ib262

40

45

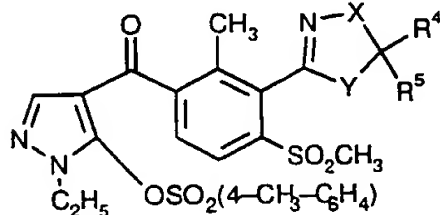
100

- die Verbindungen Ib263.1-Ib263.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R¹ für Methyl, R² für Methylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

5

Ib263

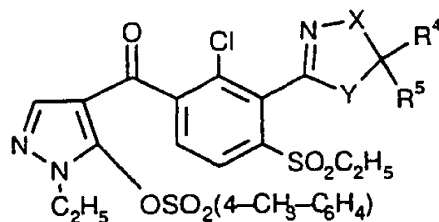
10



- die Verbindungen Ib264-Ib264.126, die sich von den entsprechenden Verbindungen Ib1.1-Ib1.126 dadurch unterscheiden, daß R² für Ethylsulfonyl, R¹⁶ für Ethyl, Z für p-Toluolsulfonyl und R¹⁸ für Wasserstoff stehen.

20

Ib264



25 Ebenso insbesondere bevorzugt sind 3-Heterocycl-Substituierte Benzoylderivate der Formel I, in der die Variablen folgende Bedeutungen haben:

30 R¹ Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkylthio oder C₁-C₆-Alkylsulfonyl;
insbesondere Chlor, Methyl, Methylthio oder Methylsulfonyl;

35 R² Wasserstoff, Nitro, Halogen, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl oder C₁-C₆-Alkylsulfonyl;
insbesondere Wasserstoff, Nitro, Chlor, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl oder Propylsulfonyl;

40 R³ Wasserstoff;

45 R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder COR⁶;
insbesondere Wasserstoff, Fluor, Methyl, Ethyl, Propyl, Trifluormethyl, Chlormethyl, 1-Chlor-eth-1-yl, Methoxy, Ethoxy, Ethylthio oder Ethoxycarbonyl;

oder

5 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein-
bis mehrfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann
und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls
C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein
kann;

10 R⁶ C₁-C₄-Alkoxy;
insbesondere Ethyl;

X O oder CR¹⁰R¹¹;

Y O, S oder CR¹³R¹⁴;

15 R¹⁰, R¹¹, R¹³, R¹⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl;
insbesondere Wasserstoff, Methyl oder Chlormethyl;

oder

20 20 R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein-
bis mehrfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann
und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls
C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein
25 kann;
insbesondere 1,3-Propadiyl;

30 R¹⁶ C₁-C₆-Alkyl;
insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, 2-Methylpropyl oder
Butyl;

Z H oder SO₂R¹⁷;

35 R¹⁷ C₁-C₄-Alkyl;
insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl oder 2-Methylpropyl;

40 mit Ausnahme von 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-
methyl-sulfonyl-benzoyl]-1-ethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol,
4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-
45 benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(5-
cyano-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-
dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol und 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydro-
thiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-
1H-pyrazol;

45 sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze;
insbesondere Alkalimetallsalze und Ammoniumsalze.

102

Die 3-Heterocycl-Substituierten Benzoylderivate der Formel I sind auf verschiedene Art und Weise erhältlich, beispielsweise nach folgendem Verfahren:

5

Verfahren A:

Umsetzung von Pyrazolen der Formel II (mit Z = H) mit einer aktivierte Benzoesäure III α oder einer Benzoesäure III β , die vorzugsweise in situ aktiviert wird, zu dem Acylierungsprodukt und anschließende Umlagerung.

15

20

25

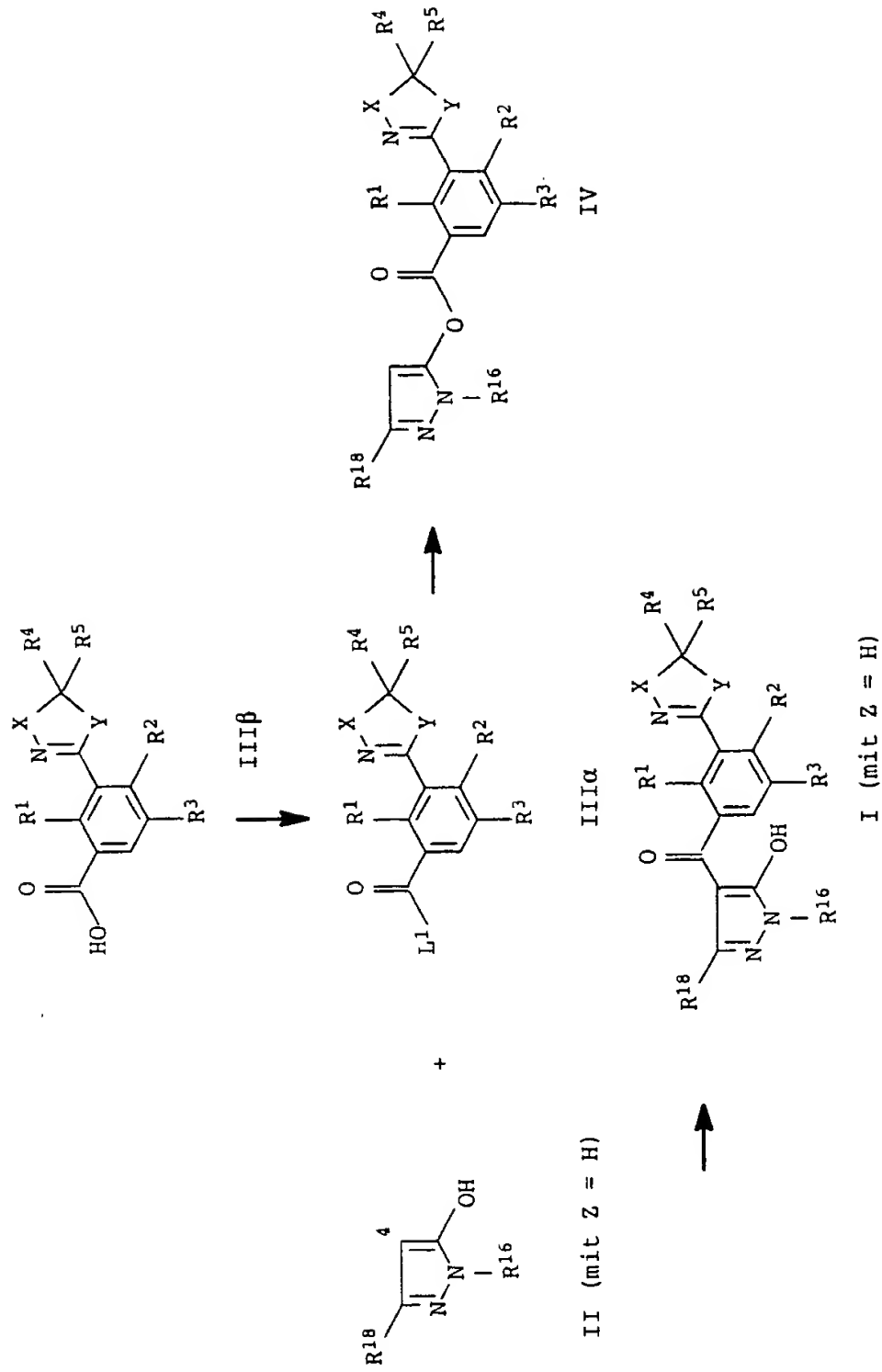
30

35

40

45

103



L¹ steht für eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe, wie Halogen z.B. Brom, Chlor, Hetaryl, z.B. Imidazolyl, Pyridyl, Carboxylat, z.B. Acetat, Trifluoracetat etc.

5

Die aktivierte Benzoesäure kann direkt eingesetzt werden, wie im Fall der Benzoylhalogenide oder in situ erzeugt werden, z.B. mit Dicyclohexylcarbodiimid, Triphenylphosphin/Azodicarbonsäureester, 2-Pyridindisulfid/Triphenylphosphin, Carbonyldiimidazol etc.

10

Gegebenenfalls kann es von Vorteil sein, die Acylierungsreaktion in Gegenwart einer Base auszuführen. Die Reaktanden und die Hilfsbase werden dabei zweckmäßigerweise in äquimolaren Mengen eingesetzt. Ein geringer Überschuß der Hilfsbase z.B. 1,2 bis 15 1,5 Moläquivalente, bezogen auf II, kann unter Umständen vorteilhaft sein.

Als Hilfsbasen eignen sich tertiäre Alkylamine, Pyridin oder Alkalimetallcarbonate. Als Lösungsmittel können z.B. chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylchlorid, 1,2-Dichlorethan, 20 aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Ether, wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, polare aprotische Lösungsmittel, wie Acetonitril, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Ester wie Essigsäure-25 ethylester oder Gemische hiervon verwendet werden.

Werden Benzoylhalogenide als aktivierte Carbonsäurekomponente eingesetzt, so kann es zweckmäßig sein, bei Zugabe dieses Reaktionspartners die Reaktionsmischung auf 0 - 10°C abzukühlen. Anschließend röhrt man bei 20 - 100°C, vorzugsweise bei 25 - 50°C, 30 bis die Umsetzung vollständig ist. Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise, z.B. wird das Reaktionsgemisch auf Wasser gegossen, das Wertprodukt extrahiert. Als Lösungsmittel eignen sich hierfür besonders Methylchlorid, Diethylether und Essigsäure-35 ethylester. Nach Trocknen der organischen Phase und Entfernen des Lösungsmittels kann der rohe Ester ohne weitere Reinigung zur Umlagerung eingesetzt werden.

Die Umlagerung der Ester zu den Verbindungen der Formel I erfolgt 40 zweckmäßigerweise bei Temperaturen von 20 bis 40°C in einem Lösungsmittel und in Gegenwart einer Base sowie gegebenenfalls mit Hilfe einer Cyanoverbindung als Katalysator.

105

Als Lösungsmittel können z.B. Acetonitril, Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Dioxan, Essigsäureethylester, Toluol oder Gemische hiervon verwendet werden. Bevorzugte Lösungsmittel sind Acetonitril und Dioxan.

5

Geeignete Basen sind tertiäre Amine wie Triethylamin, Pyridin oder Alkalicarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, die vorzugsweise in äquimolarer Menge oder bis zu einem vierfachen Überschuß, bezogen auf den Ester, eingesetzt werden. Bevorzugt werden Triethylamin oder Alkalicarbonate verwendet, vorzugsweise in doppelt äquimolaren Verhältnis in Bezug auf den Ester.

Als Cyanoverbindungen kommen anorganische Cyanide, wie Natriumcyanid, Kaliumcyanid und organische Cyanoverbindungen, wie 15 Acetoncyanhydrin, Trimethylsilylcyanid in Betracht. Sie werden in einer Menge von 1 bis 50 Molprozent, bezogen auf den Ester, eingesetzt. Vorzugsweise werden Acetoncyanhydrin oder Trimethylsilylcyanid, z.B. in einer Menge von 5 bis 15, vorzugsweise 10 Molprozent, bezogen auf den Ester, eingesetzt.

20

Die Aufarbeitung kann in an sich bekannter Weise erfolgen. Das Reaktionsgemisch wird z.B. mit verdünnter Mineralsäure, wie 5 %ige Salzsäure oder Schwefelsäure, angesäuert, mit einem organischen Lösungsmittel, z.B. Methylenchlorid, Essigsäureethyl-25 ester extrahiert. Der organische Extrakt kann mit 5-10%iger Alkalicarbonatlösung, z.B. Natriumcarbonat-, Kaliumcarbonatlösung extrahiert werden. Die wäßrige Phase wird angesäuert und der sich bildende Niederschlag abgesaugt und/oder mit Methylenchlorid oder Essigsäureethylester extrahiert, getrocknet und eingeengt. 30 (Beispiele für die Darstellung von Estern von Hydroxypyrazolen und für die Umlagerung der Ester sind z.B. in EP-A 282 944 und US 4 643 757 genannt).

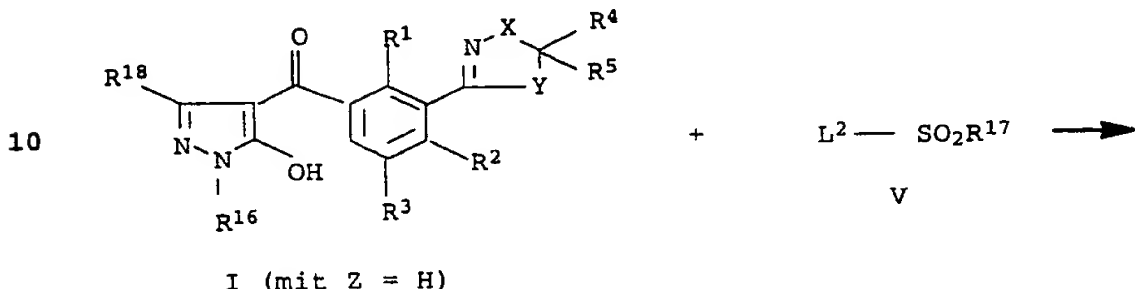
35

40

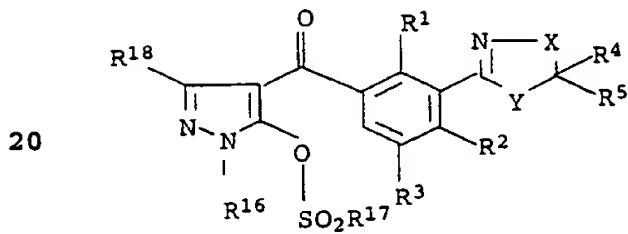
45

Verfahren B:

Umsetzung von 3-Heterocyclen-substituierten Benzoylelderivaten der Formel I (mit Z = H) mit einer Verbindung der Formel V (mit 5 Z = SO₂R¹⁷):



15



I (mit Z = SO₂R¹⁷)

25

L² steht für eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe, wie Halogen, z.B. Brom, Chlor, Hetaryl, z.B. Imidazolyl, Pyridyl, Sulfonat, z.B. OSO₂R¹⁷.

30 Die Verbindungen der Formel V können direkt eingesetzt werden, wie z.B. im Fall der Sulfonsäurehalogenide, Sulfonsäureanhydride oder in situ erzeugt werden, z.B. aktivierte Sulfonsäuren (mittels Sulfonsäure und Dicyclohexylcarbonyldiimid, Carbonyldiimidazol etc.).

35

Die Ausgangsverbindungen werden in der Regel im äquimolaren Verhältnis eingesetzt. Es kann aber auch von Vorteil sein, die eine oder andere Komponente im Überschuß einzusetzen.

40 Gegebenenfalls kann es von Vorteil sein, die Umsetzung in Gegenwart einer Base durchzuführen. Die Reaktanden und die Hilfsbase werden dabei zweckmäßigerweise in äquimolaren Mengen eingesetzt. Ein Überschuß der Hilfsbase z.B. 1,5 bis 3 Moläquivalente, bezogen auf II, kann unter Umständen vorteilhaft sein.

45

107

Als Hilfsbasen eignen sich tertiäre Alkylamine, wie Triethylamin, Pyridin, Alkalimetallcarbonate, z.B. Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Alkalimetallhydride, z.B. Natriumhydrid. Bevorzugt verwendet werden Triethylamin und Pyridin.

5

Als Lösungsmittel kommen z.B. chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Ether, wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, polare

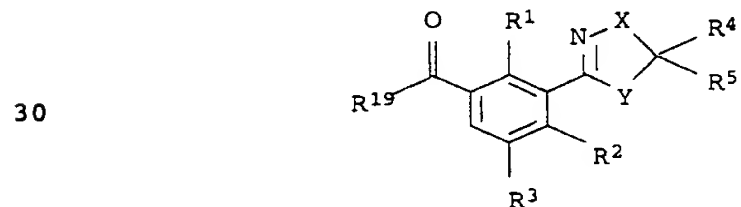
10 aprotische Lösungsmittel, wie Acetonitril, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Ester, wie Essigsäureethylester, oder Gemische hiervon in Betracht.

In der Regel liegt die Reaktionstemperatur im Bereich von 0°C bis 15 zur Höhe des Siedepunktes des Reaktionsgemisches.

Die Aufarbeitung kann in an sich bekannter Weise zum Produkt hin erfolgen.

20 Die als Ausgangsmaterialien verwendeten Pyrazole der Formel II (mit Z = H) sind bekannt oder können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden (z.B. EP-A 240 001 und J. Prakt. Chem. 315, 383 (1973)).

25 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoesäurederivate der Formel III sind neu,



35

wobei die Variablen folgende Bedeutung haben.

40 R¹, R² Wasserstoff, Nitro, Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Halogenalkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Halogenalkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl;

45 R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₆-Alkyl;

108

R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkoxy)-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino-C₁-C₄-alkyl, [2,2-Di-(C₁-C₄-alkyl)-hydrazino-1]-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₆-Alkyliminoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Halogen-alkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Hydroxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogen-alkylthio, Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

oder

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

25 oder

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam mit dem zugehörigen Kohlenstoff eine Carbonyl- oder eine Thiocarbonylgruppe;

30 R⁶ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy oder NR⁷R⁸;

R⁷ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

35 R⁸ C₁-C₄-Alkyl;

X O, S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹;

40 Y O, S, NR¹², CO oder CR¹³R¹⁴;

R⁹, R¹² Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

45 R¹⁰, R¹¹, R¹³, R¹⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl, C₁-C₄-Halogenalkoxycarbonyl oder CONR⁷R⁸;

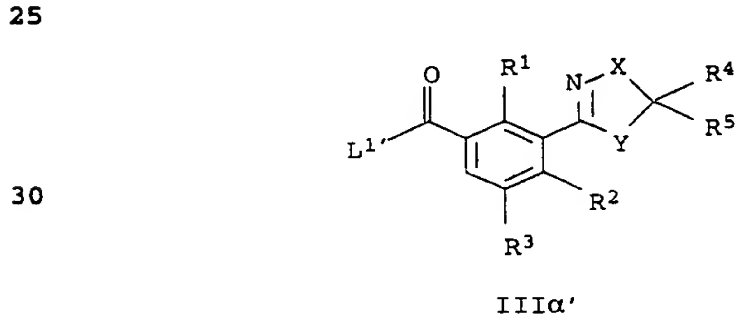
oder

5 R⁴ und R⁹ oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

10 R¹⁹ Hydroxy oder abhydrolysierbarer Rest;
 10 mit Ausnahme von 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester, 2-Chlor-3-(4,5-dihydrooxazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 2,4-Dichlor-3-(5-methylcarbonyloxy-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-benzoësäure-15 methylester.

20 Beispiele für abhydrolysierbare Reste sind Alkoxy-, Phenoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-Reste, die gegebenenfalls substituiert sein können, Halogenide, Hetarylreste, die über Stickstoff gebunden sind, Amino, Imino-Reste, die gegebenenfalls substituiert sein können etc.

25 Bevorzugt sind 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoësäurehalogenide der Formel IIIa', mit L^{1'} = Halogen (≈ III mit R¹⁹ = Halogen),



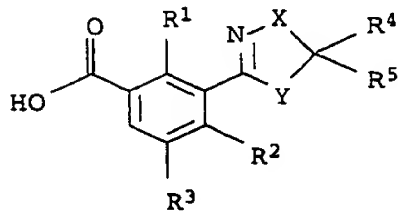
35 wobei die Variablen R¹ bis R⁵, X und Y die unter Formel III genannte Bedeutung haben und

40 L^{1'} Halogen, insbesondere Chlor oder Brom bedeutet.

110

Ebenso bevorzugt sind 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoësäuren der Formel III β (\cong III mit R¹⁹ = Hydroxy),

5



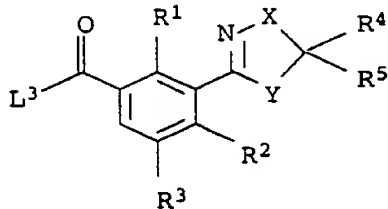
10

III β

wobei die Variablen R¹ bis R⁵, X und Y die unter Formel III genannte Bedeutung haben.

15 Ebenso bevorzugt sind 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoësäure-ester der Formel III γ (\cong III mit R¹⁹ = C₁-C₆-Alkoxy),

20

III γ

25

wobei die Variablen R¹ bis R⁵, X und Y die unter Formel III genannte Bedeutung haben und

L³ C₁-C₆-Alkoxy bedeutet.

30

Die besonders bevorzugten Ausführungsformen der 3-Heteroacycyclyl-substituierten Benzoësäurederivate der Formel III in Bezug auf die Variablen R¹ bis R⁵, X und Y entsprechen denen der 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylederivate der Formel I.

35

Ebenso bevorzugt sind 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoësäurederivate der Formel III, in der die Variablen folgende Bedeutungen haben:

40 R¹

Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkylthio oder C₁-C₆-Alkylsulfonyl;
insbesondere Chlor, Methyl, Methylthio oder Methylsulfonyl;
außerordentlich bevorzugt Chlor;

45

111

17 R^2 Wasserstoff, Nitro, Halogen, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfinyl oder C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl; insbesondere Wasserstoff, Nitro, Chlor, Methylthio, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl oder Propylsulfonyl; außerordentlich bevorzugt Wasserstoff, Chlor, Methylthio, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl oder Propylsulfonyl;

22 R^3 Wasserstoff;

27 R^4 , R^5 Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkylcarbonyloxy, C_1 - C_4 -Alkylthio oder COR^6 ; insbesondere Wasserstoff, Fluor, Methyl, Ethyl, Propyl, Trifluormethyl, Chlormethyl, 2-Chloreth-1-yl, Methoxy, Ethoxy, 2-Methylprop-1-oxy, Hydroxy, Methylcarbonyloxy, Ethylthio, Formyl, Methylcarbonyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl; außerordentlich bevorzugt Wasserstoff, Fluor, Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Chlormethyl, 2-Chloreth-1-yl, Methoxy, Ethoxy, 2-Methylprop-1-oxy, Hydroxy, Methylcarbonyloxy, Ethylthio, Formyl, Methylcarbonyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl;

32 R^6 R^4 und R^5 bilden gemeinsam eine C_2 - C_6 -Alkandiyl-Kette, die ein- bis mehrfach durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C_1 - C_4 -Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann; insbesondere 1,4-Butadiyl, 2-Oxo-1,5-pentadiyl;

37 X oder

42 Y oder

47 R^6 R^4 und R^5 bilden gemeinsam mit den zugehörigen Kohlenstoffen eine Carbonylgruppe;

52 R^6 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy; insbesondere Wasserstoff, Methyl, Methoxy oder Ethoxy;

57 X O, S, CO, $CR^{10}R^{11}$;

62 Y O, S, $CR^{13}R^{14}$;

112

R¹⁰, R¹¹, R¹³, R¹⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder C₁-C₄-Alkoxy carbonyl; insbesondere Wasserstoff, Methyl, Chlormethyl oder Methoxycarbonyl;

5

oder

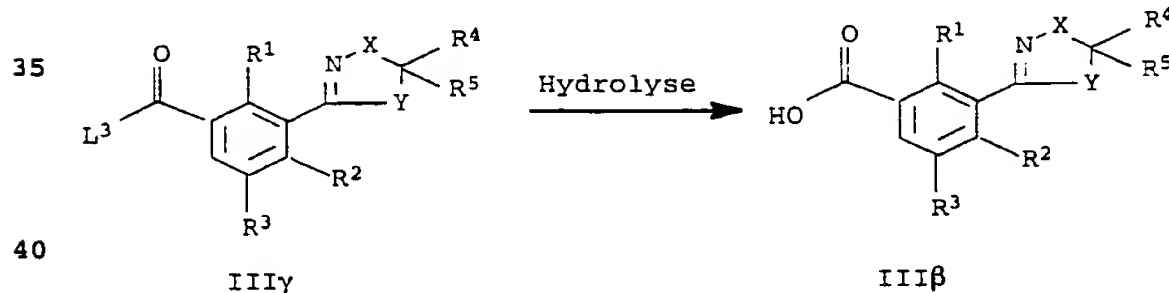
10 R^5 und R^{13} bilden gemeinsam eine C_2 - C_6 -Alkandiyl-Kette, die ein-
bis mehrfach durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sein kann
und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls
 C_1 - C_4 -Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein
kann;
insbesondere 1,3-Propdiyl;

15 R¹⁹ Hydroxy, Halogen oder C₁-C₆-Alkoxy;
insbesondere Hydroxy, Chlor, Methoxy oder Ethoxy;

mit Ausnahme von 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonylbenzoësäuremethylester, 2-Chlor-3-(4,5-dihydrooxazol-2-yl)-4-methylsulfonylbenzoësäuremethylester und 2,4-Dichlor-3-(5-methylcarbonyloxy-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-benzoësäuremethylester.

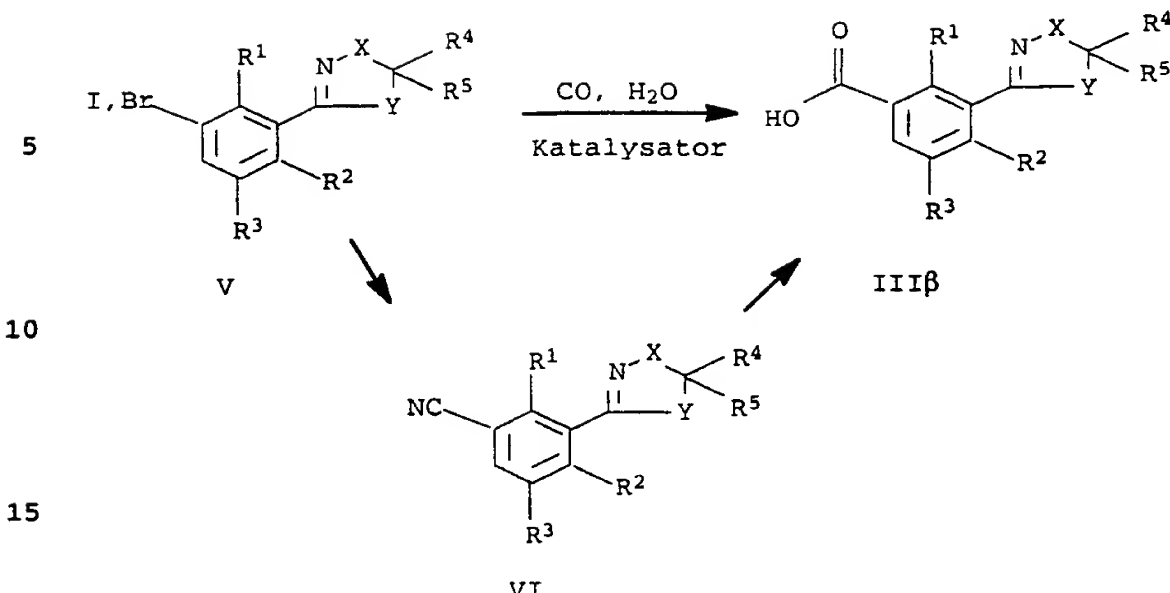
Die Benzoylhalogenide der Formel IIIa' (mit $L^1' = Cl, Br.$) können
 25 auf an sich bekannte Art und Weise durch Umsetzung der Benzoesäuren der Formel III β mit Halogenierungsreagentien wie Thionylchlorid, Thionylbromid, Phosgen, Diphosgen, Triphosgen, Oxalylchlorid, Oxalylbromid hergestellt werden.

30 Die Benzoesäuren der Formel III β können in bekannter Weise durch saure oder basische Hydrolyse aus den entsprechenden Estern der Formel III γ ($L^3 = C_1\text{-}C_6\text{-Alkoxy}$) hergestellt werden.



Ebenso können die Benzoësäuren der Formel III β durch Umsetzung von entsprechenden Brom- oder Iod-substituierten Verbindungen der Formel V, in Gegenwart eines Palladium-, Nickel-, Cobalt- oder Rhodium-Übergangsmetallkatalysators und einer Base mit Kohlenmonoxid und Wasser unter erhöhtem Druck erhalten werden.

113



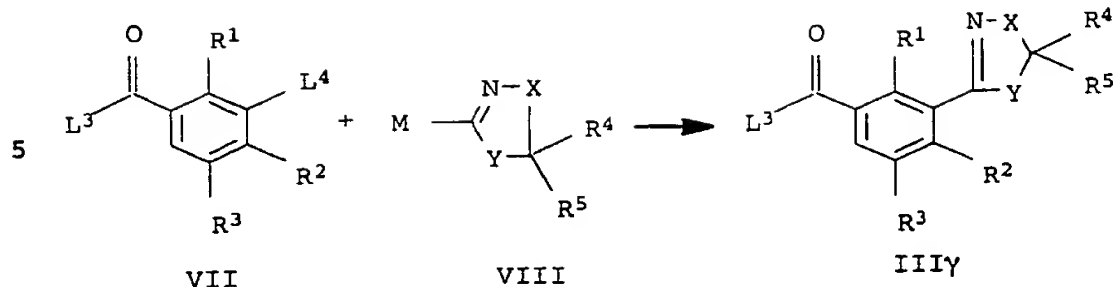
Weiterhin ist es möglich durch Rosenmund-von Braun-Reaktion
 20 Verbindungen der Formel V in die entsprechenden Nitrile der
 Formel VI zu überführen (vgl. z.B. Org. Synth. Bd III, 212
 (1955)) und diese durch nachfolgende Verseifung in die
 Verbindungen der Formel III β umzuwandeln.

25 Die Ester der Formel III γ können durch Umsetzung von Arylhalogen-
 verbindungen oder Arylsulfonaten der Formel VII, wobei L⁴ für
 eine Ausgangsgruppe wie Brom, Iod, Triflat, Fluorsulfonyloxy etc.
 steht, mit Heterocyclyl-Stannaten (Stille-Kupplungen), Heterocyclyl-
 Borverbindungen (Suzuki-Kupplungen) oder Heterocyclyl-Zink-
 30 verbindungen (Negishi-Reaktion) VIII, wobei M entsprechend für
 Sn(C₁-C₄-Alkyl)₃, B(OH)₂, ZnHal (mit Hal = Chlor, Brom) etc.
 steht, auf an sich bekannte Art und Weise (vgl. z.B. Tetrahedron
 Lett. 27, 5269 (1986) in Gegenwart eines Palladium- oder Nickel-
 Übergangsmetallkatalysator und gegebenenfalls einer Base erhalten
 35 werden.

40

45

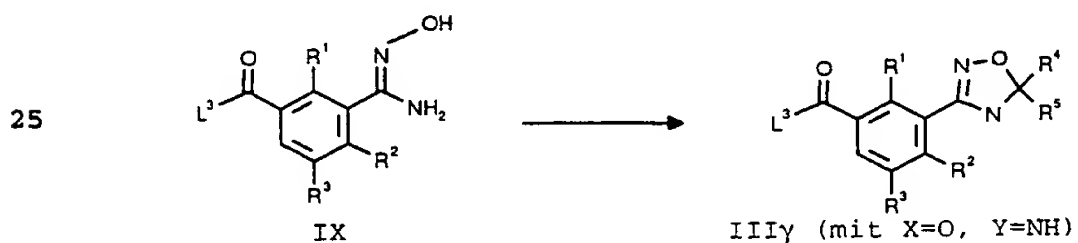
114



10 (mit L^4 = Br, J, OSO_2CF_3 , OSO_2F) (mit M = Sn(C₁-C₄-Alkyl)₃, B(OH)₂, ZnHal, wobei Hal für Cl oder Br steht)

15 Ebenso ist es möglich, Ester der Formel IIIγ durch Aufbau des in 3-Position gebundenen Heterocyclus zu erhalten.

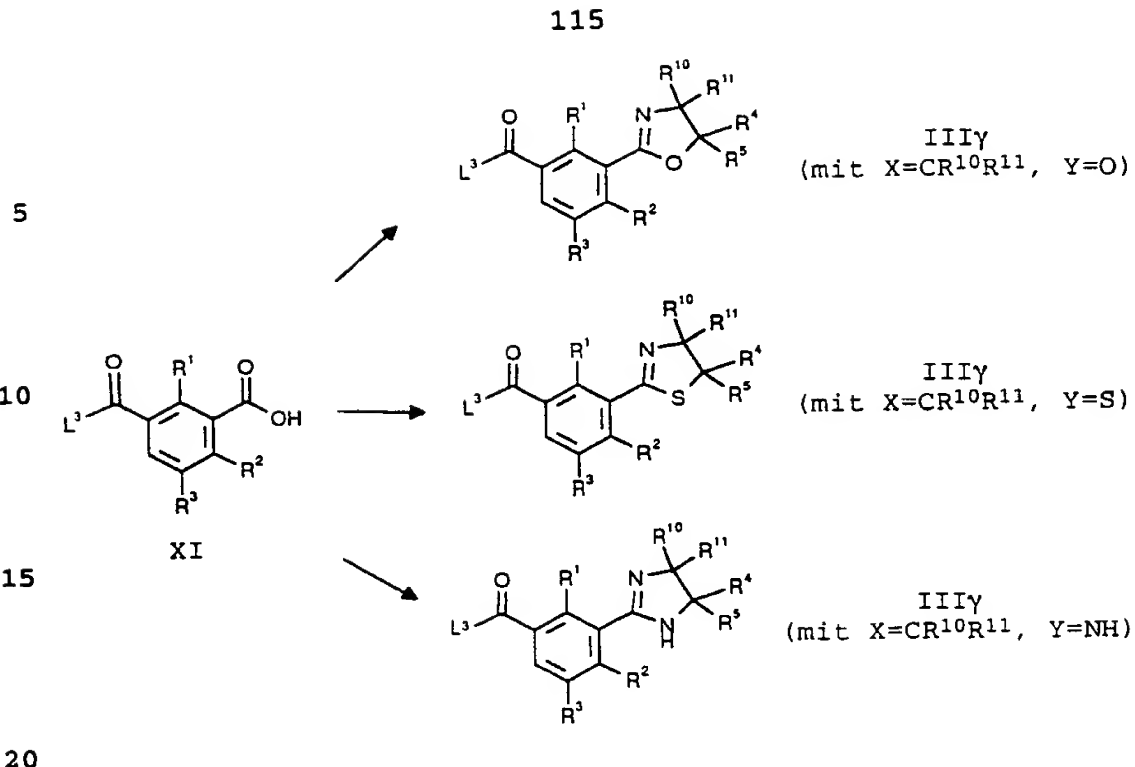
Beispielsweise können aus Amidoximen der Formel IX durch Kondensation mit Aldehyden oder Ketonen 1,2,4-Oxadiazolin-3-yl-Derivate (IIIy mit X=O, Y=NH) hergestellt werden (vgl. z.B. Arch. Phar. 326, 383-389 (1993)).



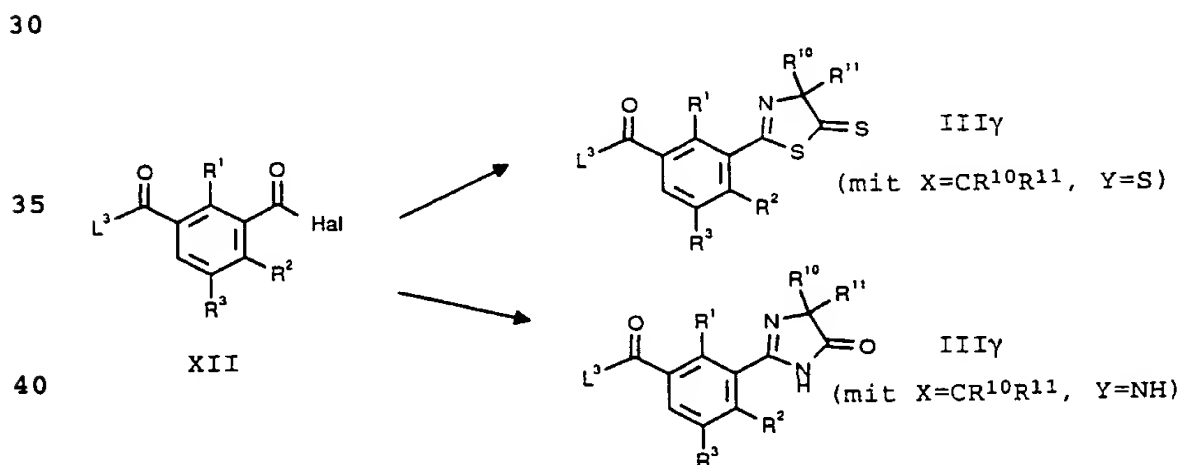
30 Die Thioamide der Formel X sind geeignete Vorprodukte für 2-Thiazolinylderivate I (mit $X=CR^{10}R^{11}$, $Y=S$) (vgl. z.B. Tetrahedron 42, 1449-1460 (1986)).



Aus den Carbonsäuren der Formel XI sind 2-Oxazolinyl-, 2-Thiazo-
linyl- und 2-Imidazolinyl-Derivate (IIIγ mit $X=CR^{10}R^{11}$, $Y=O$ bzw.
 $Y=S$ bzw. $Y=NH$) zugänglich (vgl. z.B. Tetrahedron Let. 22,
45 4471-4474 (1981)).



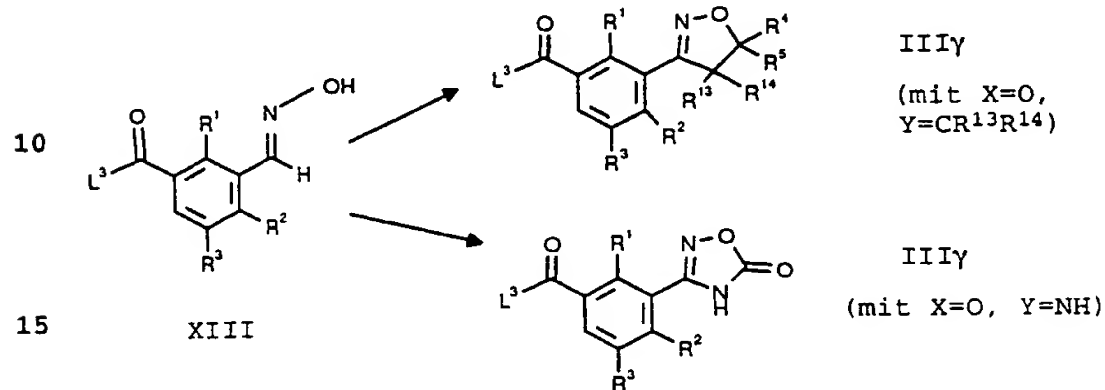
Nach literaturbekannten Verfahren können aus Carbonsäurehalogeniden der Formel XII, wobei Hal für Halogen steht, insbesondere aus Carbonsäurechloriden, 1,3-Thiazol-5(4H)-thion-2-yl- (vgl. z.B. Helv. Chim. Acta, 69, 374-388 (1986)) und 5-Oxo-2-imidazolin-2-yl-Derivate (vgl. z.B. Heterocycles 29, 1185-1189 (1989)) (III mit X=CR¹⁰R¹¹, Y=S bzw. Y=NH) hergestellt werden.



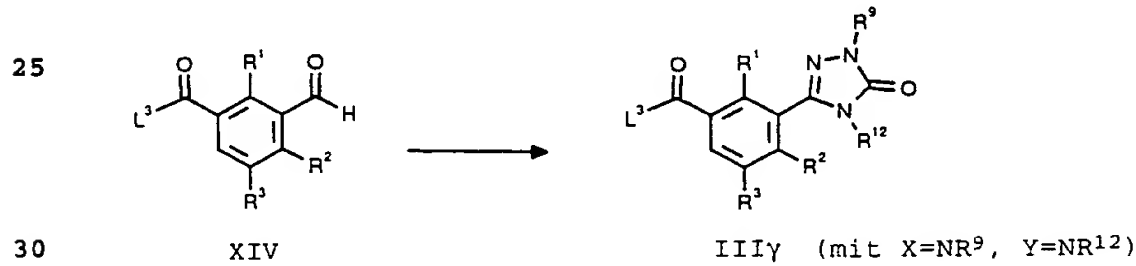
Die Umwandlung von Oximen der Formel XIII in 4,5-Dihydro-45 isoxazol-3-yl-Derivate (mit IIIy mit X=O, Y=CR¹³R¹⁴) kann in an sich bekannter Weise über die Zwischenstufe der Hydroxamsäurechloride XIV erfolgen. Aus letzteren werden in situ Nitriloxide

116

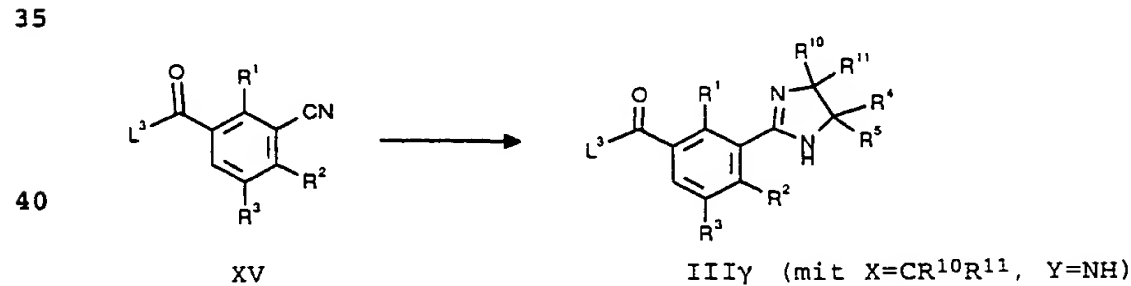
erzeugt, die mit Alkenen zu den gewünschten Produkten abreagieren (vgl. z.B. *Chem. Ber.* 106, 3258-3274 (1973)). 1,3-Dipolare Cycloadditionen von Chlorsulfonylisocyanat an Nitriloxide liefern 1,2,4-Oxadiazolin-5-on-3-yl-Derivate (III γ mit X=O, Y=NH) (vgl. 5 z.B. *Heterocycles* 27, 683-685 (1988)).



Die Aldehyde der Formel XIV können über die Zwischenstufe der 20 Semicarbazone in 2,4-Dihydro-1,2,4-triazol-3-on-5-yl-Derivate (III γ mit X=NR⁹, X=NR¹²) umgewandelt werden (vgl. z.B. *J. Heterocyclic Chem.*, 23, 881- 883 (1986)).

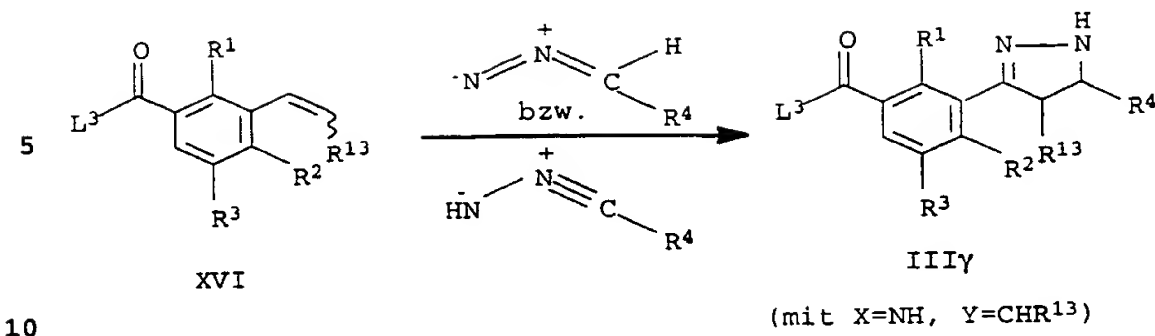


2-Imidazolinyl-Derivate (III γ mit X=CR¹⁰R¹¹, Y=NH) sind auch aus Benzonitrilen der Formel XV nach bekannten Methoden (vgl. z.B. *J. Org. Chem.* 52, 1017-1021 (1987)) herzustellen.



Mittels 1,3-dipolarer Cycloaddition von Diazoalkanen bzw. Nitriliminen mit Arylalkenen der Formel XVI können 3-Pyrazolinyl-Derivate (III γ mit X=NH, Y=CHR¹³) dargestellt werden.

117



10

Die als Ausgangsverbindungen verwendeten Brom- oder Iod-substituierten Verbindungen der Formel V können in Analogie zu literaturbekannten Methode, z.B. durch Sandmeyer-Reaktion aus entsprechenden Anilinen erhalten werden, die ihrerseits durch Reduktion geeigneter Nitroverbindungen synthetisiert werden. Die Brom-substituierten Verbindungen der Formel V können außerdem durch direkte Bromierung geeigneter Edukte erhalten werden (vgl. Monatsh. Chem. 99, 815-822 (1968)).

20

Die Nitrile der Formel VI können wie oben beschrieben erhalten werden. Ebenso ist es möglich, diese aus entsprechenden Anilinen mittels Sandmeyer-Reaktion darzustellen.

25 Die Ausgangsverbindungen der Formel VII sind bekannt (vgl. z.B. Coll. Czech. Commun. 40, 3009-3019 (1975)) oder können leicht durch geeignete Kombination bekannter Synthesen hergestellt werden.

30 Beispielsweise können die Sulfonate VII ($L^4 = OSO_2CF_3, OSO_2F$) aus den entsprechenden Phenolen, die ihrerseits bekannt sind (vgl. z.B. EP-A 195 247) oder nach bekannten Methoden hergestellt werden können, erhalten werden (vgl. z.B. Synthesis 1993, 735-762).

35 Die Halogenverbindungen VII ($L^4 = Cl, Br$ oder I) können beispielsweise durch Sandmeyer-Reaktion aus entsprechenden Anilinen der Formel XIX erhalten werden.

Die Amidoxime der Formel IX, die Thioamide der Formel X und die 40 Carbonsäuren der Formel XI können auf an sich bekannte Art und Weise aus den Nitrilen der Formel XV dargestellt werden.

Weiterhin ist es möglich, die Carbonsäuren der Formel XI aus den Aldehyden der Formel XIV nach bekannten Verfahren herzustellen 45 (vgl. z.B. J. March, Advanced Organic Chemistry, 3. Auflage, S. 629 ff, Wiley-Interscience Publication (1985)).

118

Die Carbonsäurehalogenide der Formel XII können in Analogie zu Standardverfahren aus den entsprechenden Carbonsäuren der Formel XI erhalten werden.

5 Die Oxime der Formel XIII erhält man vorteilhaft dadurch, daß man in an sich bekannter Weise Aldehyde der Formel XIV mit Hydroxylamin umsetzt (vgl. z.B. J. March, Advanced Organic Chemistry, 3. Aufl., S. 805-806, Wiley-Interscience Publication (1985)).

10 Die Aldehyde der Formel XIV sind bekannt oder in Analogie zu bekannten Verfahren darstellbar. So können sie aus Methylverbindungen der Formel XVII durch Bromierung, beispielsweise mit N-Bromsuccinimid oder 1,3-Dibrom-5,5-dimethylhydantoin, und anschließende Oxidation dargestellt werden (vgl. Synth. Commun. 15 22, 1967 - 1971 (1992)).

Die Umwandlung der Oxime der Formel XIII in Nitrile der Formel XV kann ebenfalls nach an sich bekannten Verfahren erfolgen (vgl. z.B. J. March, Advanced Organic Chemistry, 3. Aufl., S. 931-932, 20 Wiley-Interscience Publication (1985)).

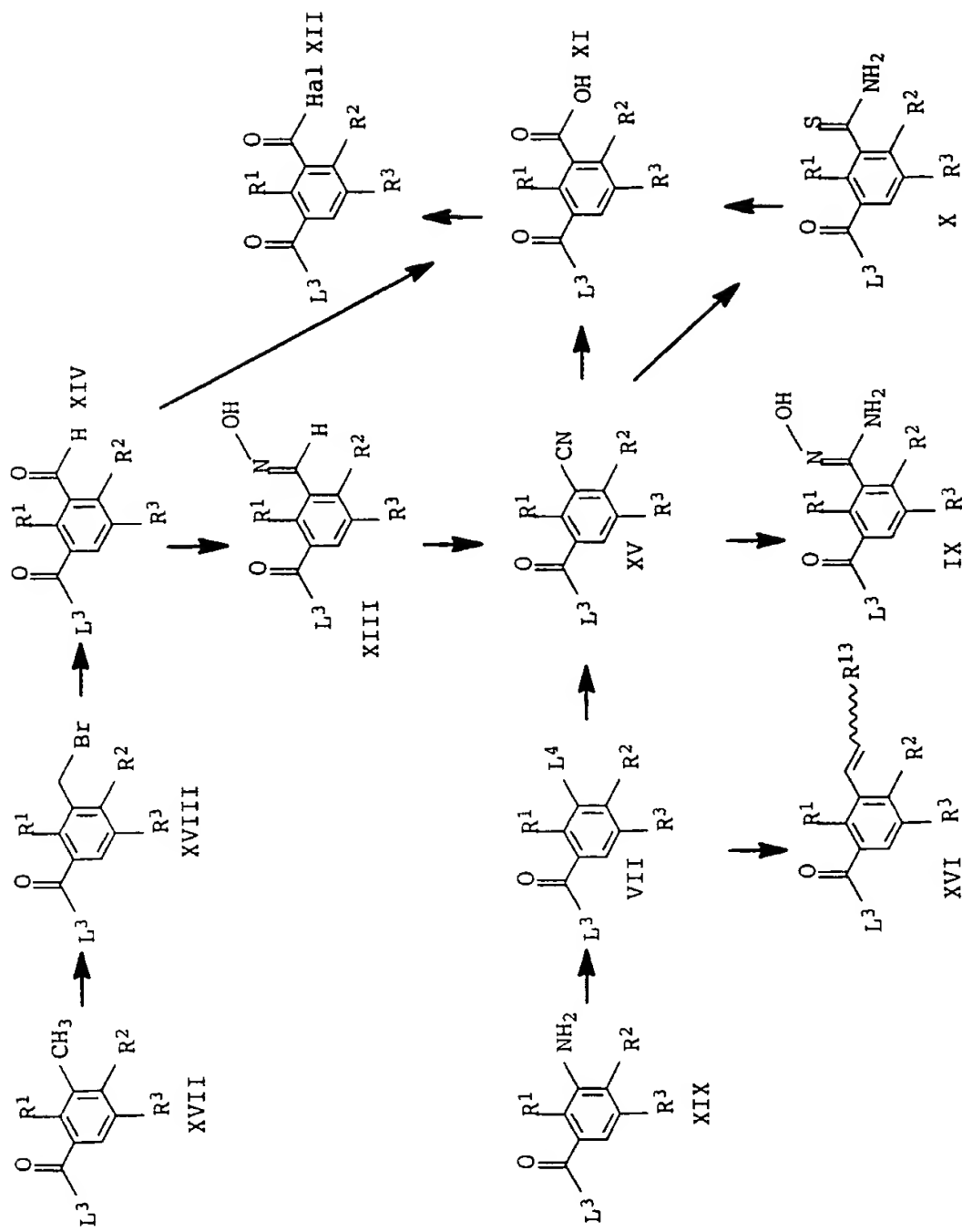
Ausgehend von den Halogenverbindungen oder Sulfonaten der Formel VII (L^4 = Br, Cl, OSO_2CF_3 , OSO_2F) lassen sich u.a. durch Heck-Reaktion mit Olefinen in Gegenwart eines Palladiumkatalysators 25 Arylalkene der Formel XVI darstellen (vgl. z.B. Heck, Palladium Reagents in Organic Synthesis, Academic Press, London 1985; Synthesis 1993, 735 - 762).

30

35

40

45



Herstellungsbeispiele:

4- [2-Chlor-3- (4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-5-hydroxy-1-methyl-1H-pyrazol (Verbindung 3.35)

Zu einer Lösung von 12,74 g (0,13 mol) 5-Hydroxy-1-methyl-pyrazol und 300 ml wasserfreiem Dioxan wurden unter Schutzgasatmosphäre bei Raumtemperatur gleichzeitig 43,60 g (0,13 mol)

10 2-Chlor-3- (4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl-chlorid in 375 ml wasserfreiem Dioxan und 13,56 g (0,134 mol) Triethylamin in 375 ml wasserfreiem Dioxan getropft. Nach 2 Stunden Röhren bei Raumtemperatur wurde das Reaktionsgemisch über Kieselgel abfiltriert und mit Dioxan nachgewaschen. Das Eluat

15 wurde am Vakuum auf ca. 500 ml eingeengt und mit 17,94 (0,13 mol) getrocknetem, fein gepulvertem Kaliumcarbonat versetzt. Nach 6 Stunden Erhitzen unter Rückfluß wurde das Lösungsmittel am Vakuum abdestilliert und der Rückstand in ca. 700 ml Wasser aufgenommen. Unlösliche Bestandteile wurden abfiltriert und der pH-Wert des

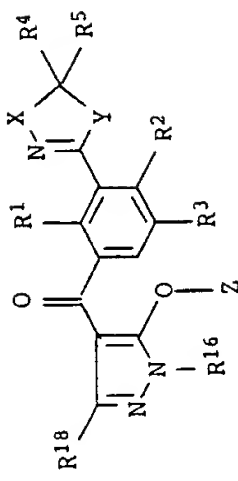
20 Filtrats durch langsame Zugabe von 10 %iger Salzsäure auf pH = 2 - 3 eingestellt. Der sich bildende Niederschlag wurde abgesaugt. Man erhielt 46,16 g (92 % d. Th.) 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-5-hydroxy-1-methyl-1H-pyrazol.

25 (Fp. > 250°C)

In Tabelle 3 sind neben der voranstehenden Verbindung noch weitere 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I aufgeführt, die in analoger Weise hergestellt wurden oder

30 herstellbar sind (falls die Endprodukte beim Ansäuern mit 10 %iger Salzsäure nicht ausgefallen sind, wurden sie mit Essigsäureethylester oder Dichlormethan extrahiert; anschließend wurde die organische Phase getrocknet und am Vakuum eingeengt):

Tabelle 3:



1

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁶	Z	R ¹⁸	physikalische Daten		
											Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]		
3.1	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	n-C ₄ H ₉	H	H	H	116 - 117		
3.2	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	i-C ₄ H ₉	H	H	H	148 - 151		
3.3	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	n-C ₄ H ₉	C ₂ H ₅ SO ₂	H		0,95(0); 1,32(m); 1,62(0); 1,92(quint); 3,30(0); 3,78(quar); 4,17(0); 4,61(0); 7,42(d); 7,48(m).		
3.4	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	i-C ₄ H ₉	i-C ₄ H ₉ SO ₂	H		0,96(0); 1,21(d); 2,33(m); 2,48(m); 3,30(0); 3,67(d); 3,97(d); 4,58(0); 7,42(d); 7,50(m).		
3.5	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	n-C ₃ H ₇	i-C ₄ H ₉ SO ₂	H		0,97(0); 1,20(d); 1,96(m); 2,49(m); 3,30(0); 3,68(d); 4,12(0); 4,59(0); 7,42(d); 7,49(d); 7,52(s).		
3.6	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	n-C ₃ H ₇	C ₂ H ₅ SO ₂	H		0,97(0); 1,12(d); 1,63(0); 1,94(m); 3,29(0); 3,76(q); 4,14(0); 4,60(0); 7,42(d); 7,48(d); 7,51(s).		

122

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ⁶	Z	R ¹⁸	physikalische Daten
											Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]
3.7	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	COOC ₂ CH ₅	H	CH ₂	CH ₃	H	H	70 - 75
3.8	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	COOC ₂ CH ₅	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	65 - 70
3.9	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CH ₂	CH ₃	H	H	230 - 235
3.10	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	210 - 215
3.11	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CH ₂	n-C ₃ H ₇	H	H	95 - 100
3.12	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CH ₂	CH ₃	C ₂ H ₅ SO ₂	H	70 - 75
3.13	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CH ₂	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅ SO ₂	H	78 - 83
3.14	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CH ₂	CH ₃	i-C ₄ H ₉ SO ₂	H	1,24(2d); 1,53(1); 2,52(m); 3,05(dd); 3,29(s); 3,52(dd); 3,73(d); 4,24(q); 5,05(m); 7,49(s); 7,66(d); 8,18(d).
3.15	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CH ₂	n-C ₃ H ₇	C ₂ H ₅ SO ₂	H	0,96(); 1,53(d); 1,68(1); 1,95(sext); 3,07(dd); 3,32(s); 3,58(dd); 3,86(quart); 4,15(t); 5,03(m); 7,46(d); 7,64(d); 8,18(d).
3.16	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	CH ₃	CH ₂	CH ₃	H	H	220 - 225
3.17	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	CH ₃	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	82 - 86
3.18	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	CH ₃	CH ₂	n-C ₃ H ₇	H	H	70 - 75
3.19	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	CH ₃	CH ₂	n-C ₄ H ₉	H	H	68 - 73
3.20	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	CH ₃	CH ₂	i-C ₄ H ₉	H	H	45 - 50

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁶	Z	R ¹⁸	physikalische Daten		
											Fp, [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]		
3.21	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	C ₂ H ₅	H	CH ₂	CH ₃	H	H	220 - 225		
3.22	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	C ₂ H ₅	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	170 - 175		
3.23	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	n-C ₃ H ₇	H	H	65 - 70		
3.24	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	n-C ₄ H ₉	H	H	55 - 60		
3.25	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	i-C ₄ H ₉	H	H	58 - 63		
3.26	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	n-C ₄ H ₉	C ₂ H ₅ SO ₂	H	78 - 83		
3.27	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	n-C ₄ H ₉	i-C ₄ H ₉ SO ₂	H	0,94(l); 1,19(d); 1,22(l); 1,38(m); 1,74(br); 1,91(m); 2,53(m); 3,26(s); 4,45(l); 3,76(d); 4,18(l); 4,62(l); 7,45(s); 7,64(d); 8,16(d).		
3.28	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	i-C ₄ H ₉	i-C ₄ H ₉ SO ₂	H	0,96(d); 1,21(d); 2,33(m); 2,51(m); 3,28(s); 3,44(l); 3,75(d); 3,99(d); 4,61(l); 7,45(s); 7,66(d); 8,17(d).		
3.29	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	i-C ₄ H ₉	C ₂ H ₅ SO ₂	H	0,97(d); 1,66(l); 2,36(m); 3,29(s); 3,43(l); 3,82(q); 3,99(d); 4,60(l); 7,47(s); 7,68(d); 8,18(d).		
3.30	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	C ₂ H ₅ SO ₂	H	1,68(l); 3,29(s); 3,43(l); 3,78(q); 3,92(s); 3,63(l); 7,46(s); 7,62(d); 8,17(d).		

124

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁶	Z	R ⁸	physikalische Daten
3.31	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	i-C ₄ H ₉ SO ₂	H	1,23(d); 2,53(m); 3,28(s); 3,43(t); 2,70(d); 3,91(s); 4,61(t); 7,48(s); 7,66(d); 8,18(d).
3.32	Cl	Cl	H	O	H	H	CH ₂	n-C ₃ H ₇	H	H	119 - 121
3.33	Cl	Cl	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	H	CH ₃	115 - 117
3.34	Cl	NO ₂	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	217 - 218
3.35	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	H	H	> 250
3.36	Cl	Cl	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	125 - 128
3.37	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	n-C ₃ H ₇ SO ₂	H	78 - 83
3.38	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅ SO ₂	H	1,52(t); 1,68(t); 3,29(s); 3,43(t); 3,82(q); 4,24(q); 4,63(t); 7,48(s); 7,65(d); 8,07(d).
3.39	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	CH ₃	H	H	> 200
3.40	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	CH ₃	H	CH ₂	CH ₃	H	H	220 - 223
3.41	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	CH ₃	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	> 230
3.42	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	H	CH ₂	CH ₃	H	H	1,12(t); 1,53(d); 1,76(quin); 3,18(dd); 3,38(t); 3,55(dd); 3,73(s); 5,04(m); 5,55(s,br); 7,37(s); 7,68(d); 8,13(d).

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ⁶	Z	R ¹⁸	physikalische Daten
											¹ H-NMR [δ in ppm]; Fp. [°C];
3.43	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	1,07(t); 1,50(m); 1,78(quin); 3,07(dd); 3,39(t); 3,55(dd); 4,12(t); 5,08(m); 7,38(s); 7,69(d); 8,11(d).
3.44	Cl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₂	H	H	0	CH ₃	H	H	
3.45 a)	Cl	SO ₂ CH ₃	H	C(CH ₃) ₂	H	H	0	CH ₃	H	H	1,33(s); 3,40(s); 4,17(s); 7,43(s); 7,79(d); 8,04(d).
3.46	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	Na ⁺	H	218 - 220
3.47	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	K ⁺	H	193
3.48	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	Li ⁺	H	> 230
3.49	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	NH ₄ ⁺	H	170 - 175
3.50	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	Na ⁺	H	> 240
3.51	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	K ⁺	H	206 - 214
3.52	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	Li ⁺	H	> 240
3.53	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	NH ₄ ⁺	H	
3.54 a)	Cl	SO ₂ CH ₃	H	C(CH ₃) ₂	H	H	0	C ₂ H ₅	H	H	1,27(l); 1,36(s); 3,41(q); 4,01(q); 4,18(s); 7,47(s); 7,83(d); 8,07(d).
3.55	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	- (CH ₂) ₃ CH-		C ₂ H ₅	H	H	99-104
3.56	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	- (CH ₂) ₃ CH-		CH ₃	H	H	95-100
3.57	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	-(CH ₂) ₄ -		CH ₂	CH ₃	H	H	230-235

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ⁶	Z	R ⁸	physikalische Daten
											Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]
3.58	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	-(CH ₂) ₄ -	CH ₂		C ₂ H ₅	H	H	190-195
3.59	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ -	CH ₂		C ₂ H ₅	H	H	95-100
3.60	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	0	CH ₃	CH ₂		CH ₃	H	H	< 230
3.61	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	0	CH ₃	CH ₃	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	198-200
3.62	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	0	H	H	CH ₂	CH ₃	H	H	215-218
3.63	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	0	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	213-215
3.64	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	0	H	H	CH ₂	CH ₃	H	H	186-190
3.65	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	0	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	84-86
3.66	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ -	CH ₂		CH ₃	H	H	90-95
3.67	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂	CH ₃	H	H	70-75
3.68	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	50-55
3.69	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	OCH ₃	H	CH ₂	CH ₃	H	H	3,18-3,99(1H); 5,78(1H); 7,50(1H); 7,81(1H); 8,09(1H).
3.70	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CHCH ₂ Cl	CH ₃	H	H	1,52(3H); 3,30-4,12(8H); 4,36(1H); 4,93(1H); 7,49(1H); 7,81(1H); 8,09(1H).
3.71	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CHCH ₂ Cl	C ₂ H ₅	H	H	1,27(3H); 1,55(3H); 3,28-4,02(7H); 4,37(1H); 4,92(1H); 7,48(1H); 7,80(1H); 8,07(1H).
3.72	Cl	SO ₂ CH ₃	H	C(CH ₃) ₂	H	H	O	CH ₃	H	H	132-135

127

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁶	Z	R ¹⁸	physikalische Daten
3.73	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	OC ₂ H ₅	H	CH ₂	CH ₃	H	H	1,16(3H); 1,27(3H); 3,20-4,00(9H); 5,89(1H); 7,50(1H); 7,82(1H); 8,07(1H).
3.74	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	OC ₂ H ₅	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	95-100
3.75	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂	C ₂ H ₅	K ⁺	H	200-205
3.76	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	C(CH ₃) ₂	H	H	O	CH ₃	H	H	120-123
3.77	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	152-158
3.78	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	CH ₃	H	H	172-176
3.79	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	H	CH ₂	CH ₃	H	H	188-205
3.80	Cl	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	1,29(1); 2,56(s); 3,28(t); 3,93(q); 4,49(t); 7,40(s); 7,43(d); 7,55(d).
3.81	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₂ Cl	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	78-82
3.82	CH ₃	H	H	CH ₂	H	H	S	C ₂ H ₅	H	H	1,44(t); 2,50(s); 3,49(t); 4,09(q); 4,53(t); 7,35(m); 7,48(d); 7,62(d).
3.83	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₂ Cl	H	CH ₂	CH ₃	H	H	81-85
3.84	Cl	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	H	H	151-153
3.85	Cl	SOCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	1,28(t); 2,82(s); 3,40(m); 3,92(m); 4,52(t); 7,45(s); 7,82(d); 8,10(d).
3.86	CH ₃	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	H	H	205-210

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁶	Z	R ¹⁸	physikalische Daten
3.87	Cl	Cl	H	CH ₂	H	H	S	C ₂ H ₅	H	H	Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]
3.88	Cl	SCH ₃	H	CH ₂	H	H	S	C ₂ H ₅	H	H	1,43(l); 2,51(s); 3,59(l); 4,08(q); 4,51(l); 7,22(d); 7,41(s); 7,50(d).
3.89	Cl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₂	H	H	S	C ₂ H ₅	H	H	1,50(l); 3,28(s); 3,62(l); 4,10(q); 4,49(l); 7,36(s); 7,68(q); 8,19(d).
3.90	CH ₃	SO ₂ CH ₃	H	0	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	174-180
3.91	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₂ Cl	H	CH ₂	CH ₃	H	H	77-83
3.92	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	F	H	CH ₂	CH ₃	H	H	
3.93	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	F	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	
3.94	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	F	F	CH ₂	CH ₃	H	H	
3.95	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	F	F	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	
3.96	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CHCH ₃	C ₂ H ₅	H	H	183-184
3.97	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CF ₃	H	CH ₂	CH ₃	H	H	223-225
3.98	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CF ₃	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	183-184
3.99	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	SC ₂ H ₅	H	CH ₂	CH ₃	H	H	195-196
3.100	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	SC ₂ H ₅	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	199-200
3.101	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CH ₃	H	CHCH ₃	CH ₃	H	H	230-233
3.102	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CHCl(CH ₃)	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	102-107
3.103	Cl	SO ₂ CH ₃	H	0	CHCl(CH ₃)	H	CH ₂	CH ₃	H	H	80-85

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ⁶	Z	R ¹⁸	physikalische Daten
											Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]
3.104	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	n-C ₃ H ₇	H	CH ₂	CH ₃	H	H	
3.105	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	n-C ₃ H ₇	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	
3.106	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	¹ NH ₂ (CH ₃) ₂	H	200
3.107	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	¹ NH ₂ (CH ₂ CH ₂ OH)	H	187
3.108	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	¹ NH ₃ (CH ₂ CH ₂ OCH ₂ CH ₂ OH)	H	180
3.109	SCH ₃	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃		H	2,33(s); 2,51(s); 3,40(t); 3,70(s); 4,58(t); 5,15(brs); 7,21(s); 7,31(d); 7,42(d).
3.110	SCH ₃	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅		H	1,38(t); 2,33(s); 2,49(s); 3,41(t); 4,10(q); 4,58(t); 7,25(s); 7,32(d); 7,41(d); 7,82(brs).
3.111	SO ₂ CH ₃	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	CH ₃	H	H	
3.112	SO ₂ CH ₃	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	C ₂ H ₅	H	H	

a) Hergestellt aus 2-chlor-3-(1'-chlor-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonylbenzoylchlorid mit zwei Äquivalenten Kaliumcarbonat

Nachfolgend sind die Synthesen einiger Ausgangsstoffe aufgeführt:

2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl-
5 chlorid (Verbindung 4.5)

Stufe a) 2-Chlor-3-methyl-4-methylthio-acetophenon

10 Zu einer Suspension von 286 g (2,14 mol) Aluminiumtrichlorid in 420 ml 1,2-Dichlorethan wurde bei 15-20°C eine Lösung von 157 g (2 mol) Acetylchlorid in 420 mol 1,2-Dichlorethan getropft. Anschließend wurde eine Lösung von 346 g (2 mol) 2-Chlor-6-methylthio-toluol in 1 l 1,2-Dichlorethan zugetropft. Nach 12 Stunden Rühren wurde das Reaktionsgemisch in eine Mischung aus 3 l Eis und 1 l konz. HCl gegossen. Es wurde mit Methylenchlorid extrahiert, die organische Phase mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde im Vakuum destilliert. Man erhielt 256 g (60 % d.Th.) 2-Chlor-3-methyl-4-methyl-thio-acetophenon.
20 (Fp.: 46°C)

Stufe b) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-acetophenon

25 163,0 g (0,76 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylthio-acetophenon wurden in 1,5 l Eisessig gelöst, mit 18,6 g Natriumwolframat versetzt und unter Kühlung 173,3 g 30 %ige Wasserstoffperoxidlösung zugetropft. Es wurde 2 Tage nachgerührt und anschließend mit Wasser verdünnt.
30 Der ausgefallene Feststoff wurde abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Man erhielt 164,0 g (88 % d.Th.) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-acetophenon.
(Fp.: 110-111°C)

35 Stufe c) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoesäure

40 82 g (0,33 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-acetophenon wurden in 700 ml Dioxan gelöst und bei Raumtemperatur mit 1 l einer 12,5 %igen Natriumhypochloritlösung versetzt. Anschließend wurde 1 Stunde bei 80°C nachgerührt. Nach dem Abkühlen bildeten sich zwei Phasen, von denen die untere mit Wasser verdünnt und schwach angesäuert wurde. Der ausgefallene Feststoff wurde abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und getrocknet. Man erhielt 60 g (73 % d.Th.) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoesäure.
45 (Fp.: 230-231°C)

Stufe d) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester

100 g (0,4 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoësäure wurden in 1 l Methanol gelöst und bei Rückflußtemperatur 5 Stunden mit Chlorwasserstoff begast. Anschließend wurde eingeeengt. Man erhielt 88,5 g (84 % d.Th.) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.
(Fp.: 107-108°C)

10

Stufe e) 3-Brommethyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester

82 g (0,31 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester werden in 2 l Tetrachlormethan gelöst und unter Belichtung portionsweise mit 56 g (0,31 mol) N-Bromsuccinimid versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde filtriert, das Filtrat eingeeengt und der Rückstand in 200 ml Methyl-tert.-butylether aufgenommen. Die Lösung wurde mit Petrolether versetzt, der ausgefallene Feststoff abgesaugt und getrocknet. Man erhielt 74,5 g (70 % d.Th.) 3-Brommethyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.
(Fp.: 74-75°C)

25

Stufe f) 2-Chlor-3-formyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester

Eine Lösung von 41,0 g (0,12 mol) 3-Brommethyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester in 250 ml Acetonitril wurde mit 42,1 g (0,36 mol) N-Methylmorpholin-N-oxid versetzt. Der Ansatz wurde 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, anschließend eingeeengt und der Rückstand in Essigsäureethylester aufgenommen. Die Lösung wurde mit Wasser extrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt. Man erhielt 31,2 g (94 % d.Th.) 2-Chlor-3-formyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester
(Fp.: 98-105°C)

40

Stufe g) 2-Chlor-3-hydroxyiminomethyl-4-methylsulfonyl-benzoësäure

45

15,00 g (54 mmol) 2-Chlor-3-formyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 4,20 g (60 mmol) Hydroxylaminhydrochlorid wurden in 300 ml Methanol aufgenommen und eine Lösung von 3,18 g (30 mmol) Natriumcarbonat in 80 ml Wasser zugetropft. Nach 12 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wurde das Methanol abdestilliert, der Rückstand mit Wasser verdünnt und mit Diethylether extrahiert. Nach

132

Trocknen der organischen Phase wurde das Lösungsmittel entfernt. Man erhielt 14,40 g (91 % d.Th.) 2-Chlor-3-hydroxyiminomethyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester.

5 (Fp.: 126-128°C).

Stufe h) 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester (Verbindung 4.3)

10 In eine Lösung von 158,0 g (0,54 mol) 2-Chlor-3-hydroxyiminomethyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester und 1 l Dichlormethan wurde bei 15-20°C 30 Minuten lang Ethylen eingeleitet. Nach Zugabe von 1,6 g Natriumacetat wurden 454 ml Natriumhydrochlorit-Lösung bei 10°C unter gleichzeitiger Ethylen-Einleitung zugetropft. Anschließend wurde für weitere 15 Minuten Ethylen bei 10°C eingeleitet. Nach 12 Stunden Rühren wurden die Phasen getrennt, die organische Phase mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 156,5 g (90 % d.Th.) 20 2-Chlor-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester.

(¹H-NMR (δ in ppm): 3,24 (s); 3,42 (t); 3,99 (s); 4,60 (t); 7,96 (d); 8,10 (d)).

25 Stufe i) 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäure (Verbindung 4.4)

Zu einem Gemisch von 170,0 g (0,54 mol) 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester und 1 l Methanol wurde bei 40-45°C langsam eine Lösung von 32,8 g Natriumhydroxid gelöst in 330 ml Methanol getropft. Die Suspension wurde 5 Stunden bei 50°C gerührt. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels nahm man den Rückstand in 1,5 l Wasser auf und extrahierte die wässrige Phase dreimal mit Essigsäureethylester. Die wässrige Phase wurde mit Salzsäure angesäuert und dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden anschließend mit Wasser neutral gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 148,8 g (91 % d.Th.) 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäure.

(¹H-NMR (δ in ppm): 3,26 (s); 3,45 (t); 4,63 (t); 8,15 (s); 8,53 (s, br)).

133

Stufe j) 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonylbenzoylchlorid (Verbindung 4.5)

5 Zu einer Lösung von 139,0 g 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure, 1 ml Dimethylformamid und 1 l trockenem Toluol wurden bei 50°C 74,8 g (0,63 mol) Thionylchlorid in 50 ml trockenem Toluol getropft. Nach 6 Stunden Erhitzen auf 110°C wurde das Lösungsmittel abdestilliert. Man erhielt 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoylchlorid in quantitativer Ausbeute.
10 (1H-NMR (δ in ppm): 3,25 (s); 3,46 (t); 4,62 (t); 8,21 (dd)).

15 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonylbenzoylchlorid (Verbindung 4.39)

Stufe a) 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester (Verbindung 4.25)

20 In eine Lösung von 15,0 g (52 mmol) 2-Chlor-3-hydroxy-iminomethyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 200 ml Dichlormethan wurde bei Raumtemperatur 30 Minuten lang Propen eingeleitet. Nach Zugabe von 1,6 g Natriumacetat wurden 42,8 ml Natriumhydrochlorit-Lösung bei Raumtemperatur unter gleichzeitiger Propen-Einleitung zugetropft. Anschließend wurde für weitere 15 Minuten Propen bei Raumtemperatur eingeleitet. Nach 3 Stunden Erhitzen unter Rückfluß wurde 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, nochmals 5 Stunden unter Rückfluß Propen eingeleitet und wiederum 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Trennung der Phasen wurde die organische Phase mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 15,5 g (89 % d.Th.) 2-Chlor-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.
25 (Fp.: 130-135°C).

30 Stufe b) 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure (Verbindung 4.26)

40 Zu einem Gemisch von 15,00 g (45 mmol) 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 200 ml Methanol wurde langsam eine Lösung von 3,52 g (88 mmol) Natriumhydroxid gelöst in 100 ml Methanol getropft. Die Suspension wurde 48 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Abdestillieren des

134

5 Lösungsmittels nahm man den Rückstand in Wasser auf und wusch die wäßrige Phase dreimal mit Essigsäureethylester. Die wäßrige Phase wurde mit Salzsäure angesäuert und dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden anschließend mit Wasser neutral gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 13,20 g (92 % d.Th.) 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure. (Fp.: 173-178°C).

10 Stufe c) 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoylchlorid (Verbindung 4.39)

15 Zu einer Lösung von 13,0 g (41 mmol) 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonylbenzoësäure, 1 ml Dimethylformamid und 250 ml trockenem Toluol wurden bei Raumtemperatur 5,7 g (51 mmol) Thionylchlorid getropft. Anschließend wurde bis zur vollständigen Umsetzung unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen wurde das Lösungsmittel abdestilliert. Man erhielt 14,2 g 2-Chlor-3-(5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylbenzoylchlorid in quantitativer Ausbeute.

20 2-Chlor-3-(1'-chlor-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoylchlorid

25 Stufe a) 2-Chlor-3-hydroxycarbonyl-4-methylsulfonyl-benzoësäure-methylester

30 Zu einer Lösung von 115,3 g (0,42 mol) 2-Chlor-3-formyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 2000 ml Acetonitril wurden bei 5°C nacheinander 13,8 g (0,11 mol) Natriumhydrogenphosphatmonohydrat in 170 ml Wasser, 49,3 g (0,43 mol) 30 %ige Wasserstoffperoxid-lösung und 66,2 g (0,59 mol) 80 %ige wäßrige Natriumchloritlösung gegeben. Die Reaktionslösung wurde anschließend 1 Stunde bei 5°C und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wurde mit 10 %iger Salzsäure auf pH = 1 eingestellt und 1500 ml wäßrige 40 %ige Natriumhydrogensulfit-Lösung zugegeben. Nach 1 Stunde Rühren bei Raumtemperatur wurde die wäßrige Phase dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Natriumhydrogensulfit-Lösung gewaschen und getrocknet. Nach Abdestillation des Lösungsmittels erhielt man 102,0 g 2-Chlor-3-hydroxycarbonyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.

135

(¹H-NMR (δ in ppm): 3,34 (s); 3,93 (s); 8,08 (s); 14,50 (s, br.))

5 Stufe b) 2-Chlor-3-chlorcarbonyl-4-methylsulfonyl-benzoësäure-methylester

10 Zu einer Lösung von 6,0 g (0,021 mol) 2-Chlor-3-hydroxy-carbonyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 50 ml trockenem Toluol wurden 2 Tropfen Dimethylformamid und 11,9 g (0,1 mol) Thionylchlorid gegeben. Die Lösung wurde 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Entfernen des Lösungsmittels am Vakuum erhielt man 6,2 g 2-Chlor-3-chlorcarbonyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.
 15 (¹H-NMR (δ in ppm): 3,21 (s); 4,02 (s); 8,02 (d); 8,07 (d).)

20 Stufe c) 2-Chlor-3-(1'-hydroxy-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester

25 Zu einer Lösung von 4,54 g (50 mmol) 2,2-Dimethylethanol-amin in 40 ml Dichlormethan wurde bei 0-5°C eine Lösung von 7,80 g (25 mmol) 2-Chlor-3-chlorcarbonyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester getropft. Nach 6 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wurde die Reaktionslösung dreimal mit Wasser extrahiert, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 8,20 g (80 % d.Th.) 2-Chlor-3-(1'-hydroxy-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.
 30 (Fp.: 70-72°C).

35 Stufe d) 2-Chlor-3-(1'-chlor-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester

40 Ein Gemisch aus 6,9 g (20 mmol) 2-Chlor-3-(1'-hydroxy-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 5 ml Thionylchlorid wurde 6 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wurde mit 50 ml Dichlormethan verdünnt und anschließend eingeengt. Der Rückstand wurde in 20 ml Dichlormethan gelöst. Durch Zugabe von Cyclohexan bildete sich ein kristalliner Niederschlag, der abgesaugt und getrocknet wurde. Man erhielt 6,4 g (88 % d.Th.) 2-Chlor-3-(1'-chlor-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.

45

136

Stufe e) 2-Chlor-3-(4',4'-dimethyl-4',5'-dihydrooxazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure (Verbindung 4.38)

5 Eine Lösung von 5,82 g (15 mmol) 2-Chlor-3-(1'-chlor-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 0,81 g (20 mmol) Natriumhydroxid in 80 ml Methanol rührte 8 Stunden bei Raumtemperatur. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wurde der Rückstand in Wasser aufgenommen und dreimal mit
 10 Essigsäureethylester gewaschen. Die wäßrige Phase wurde mit Salzsäure angesäuert und dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Nach dem Trocknen der organischen Phase entfernte man das Lösungsmittel am Vakuum. Man erhielt
 15 3,10 g (56 % d.Th.) 2-Chlor-3-(4',4'-dimethyl-4',5'-dihydrooxazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure.
 (1H-NMR (δ in ppm): 1,34 (s); 3,40 (s); 4,13 (s); 8,07 (s); 13,95 (s, br)).

Stufe f) 2-Chlor-3-(1'-chlor-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoylchlorid

20 Eine Lösung von 3,00 g (9 mmol) 2-Chlor-3-(4',4'-dimethyl-4',5'-dihydrooxazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure, 1,43 g Thionylchlorid und 1 Tropfen Dimethylformamid in 80 ml trockenem Toluol wurde 3 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde das Lösungsmittel am Vakuum abdestilliert. Man erhielt 3,43 g (86 % d.Th.) 2-Chlor-3-(1'-chlor-2',2'-dimethylethylaminocarbonyl)-4-methylsulfonyl-benzoylchlorid.

25 30 2-Chlor-3-(1,3,4-oxathiazolin-2-on-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester (Verbindung 4.22)

35 Stufe a) 3-Aminocarbonyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoësäure-methylester

40 45 In eine Lösung von 15,0 g (48 mmol) 2-Chlor-3-chlorcarbonyl-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester und 300 ml trockenem Dioxan wurde 2 Stunden lang Ammoniak geleitet. Der gebildete Niederschlag wurde abgesaugt und das Filtrat eingeengt. Man erhielt 15,2 g 3-Aminocarbonyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester in quantitativer Ausbeute.

Stufe b) 2-Chlor-3-(1,3,4-oxathiazolin-2-on-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester

5 Zu einer Lösung von 4,37 g (15 mmol) 3-Aminocarbonyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester in 150 ml trockenem Toluol wurden 9,80 g (75 mmol) Chlorcarbonylsulfenylchlorid getropft. Nach 48 Stunden Rühren unter Rückfluß wird das Lösungsmittel am Vakuum entfernt und der Rückstand am Kieselgel chromatographiert (Eluent: 10 Essigsäureethylester/Cyclohexan = 1/1). Man erhielt 3,70 g (70 % d.Th.) 2-Chlor-3-(1,3,4-oxathiazolin-2-on-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.

15 2-Chlor-4-methylsulfonyl-3-(4,5-dihydrooxazol-2-yl)-benzoësäure-methylester (Verbindung 4.41)

20 Zu 26,6 g (0,13 mol) 1-Amino-2-bromethan-Hydrobromid in 500 ml Toluol wurden bei Raumtemperatur 41,8 g (0,41 mol) Triethylamin und anschließend 31,1 g (0,10 mol) 2-Chlor-3-chlorcarbonyl-4-methylsulfonylbenzoësäuremethylester in 150 ml Toluol getropft. Nach 5 Stunden Erhitzen unter Rückfluß und 12 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wurden nochmals 5,0 g (0,02 mol) 1-Amino-2-bromethan-Hydrobromid zugegeben und 7,5 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen wurde das Reaktionsgemisch mit Essigsäureethylester verdünnt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeeengt. Der Rückstand wurde dann aus Methyl-tert.-butylether/Essigsäureethylester umkristallisiert. Man erhielt 14,5 g (46 % d.Th.) 2-Chlor-4-methylsulfonyl-3-(4,5-dihydrooxazol-2-yl)-benzoësäure-methylester.

30 35 2-Chlor-3-(5-methoxy-5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure (Verbindung 4.60)

Stufe a) 2-Chlor-3-(5-methoxy-5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester

40 Zu 10,0 g (34 mmol) 2-Chlor-3-(hydroxyiminomethyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester in 200 ml Methylenchlorid wurden nacheinander 7,3 g (102 mmol) 2-Methoxy-1-propen, 28 ml Natriumhypochloritlösung (12,5 %ig) und eine Spatelspitze Natriumacetat zugegeben. Nach 12 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel entfernt, der Rückstand in Essigsäureethylester aufgenommen, mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel (Eluent: Cyclohexan : Essigsäureethylester = 3:2) chromatographiert. Man erhielt 5,8 g (47 % d.Th.) 2-Chlor-3-(5-methoxy-5-

138

methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester.
(Fp.: 100-105°C)

5 Stufe b) 2-Chlor-3-(5-methoxy-5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure

Zu 5,0 g (37,5 mmol) Lithiumiodid in 200 ml Pyridin wurden bei Rückflußtemperatur 5,5 g (15,0 mmol) 10 2-Chlor-3-(5-methoxy-5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester in 100 ml Pyridin getropft. Nach 4 Stunden Rühren bei dieser Temperatur wurde abgekühlt, das Lösungsmittel abdestilliert, der Rückstand in Toluol aufgenommen und wiederum eingeengt. 15 Anschließend wurde mit Wasser versetzt, mit Methylenchlorid gewaschen und mit Salzsäure ein pH-Wert von 1 eingestellt. Nach Extraktion der wäßrigen Phase mit Methylenchlorid wurde die resultierende organische Phase getrocknet und eingeengt. Man erhielt 4,7 g (90 % d.Th.) 20 2-Chlor-(5-methoxy-5-methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäure.
(Fp.: 40-45°C)

2-Chlor-3-(2-methyl-2H-1,3,4-dioxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-25 benzoësäuremethylester (Verbindung 4.44)

Zu 8,0 g (27,4 mmol) 2-Chlor-3-(hydroxyiminomethyl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester in 150 ml Methylenchlorid wurden 16,0 g (27,4 mmol) einer 12,5 %igen Natriumhypochloritlösung 30 getropft und eine Spatelspitze Natriumacetat zugegeben. Nach 1 Stunde wurden innerhalb von 36 Stunden in Portionen 34,4 g (0,74 mol) Acetaldehyd zugegeben und langsam bis auf 55°C erhitzt. Anschließend wurde 48 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde 35 dann in Methylenchlorid aufgenommen, 10,0 g (0,23 mol) Acetaldehyd und eine Spatelspitze Natriumacetat zugegeben und 8 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach 72 Stunden wurden nochmals 10,0 g (0,23 mol) Acetaldehyd zugegeben und bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde mit Wasser gewaschen, getrocknet und 40 eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel (Eluent: Isopropanol : Cyclohexan = 1:9) eluiert. Man erhielt 5,0 g (55 % d.Th.) 2-Chlor-3-(2-methyl-2H-1,3,4-dioxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoësäuremethylester.

139

In der nachfolgenden Tabelle 4 sind neben den voranstehend beschriebenen Verbindungen weitere Benzoesäurederivate der Formel III aufgeführt, die in analoger Weise hergestellt wurden oder herstellbar sind.

5

10

15

20

25

30

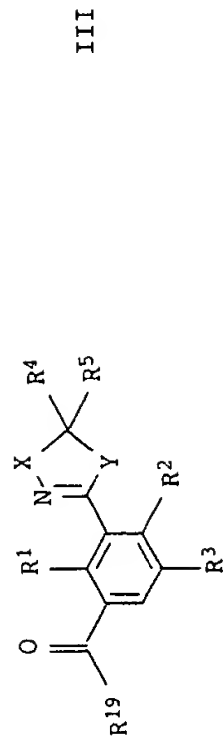
35

40

45

140

Tabelle 4:



Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁹	physikalische Daten		
									Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]		
4.1	Cl	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	OCH ₃	3,29 (t); 3,91 (s); 4,58 (t); 7,46 (d); 7,83 (d).		
4.2	Cl	Cl	Cl	H	O	H	CH ₂	OH	3,28 (t); 4,60 (t); 7,02 (s, br); 7,46 (d); 7,98 (d).		
4.3	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OCH ₃	3,24 (s); 3,42 (t); 3,99 (s); 4,60 (t); 7,96 (d); 8,10 (d).		
4.4	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OH	3,26 (s); 3,45 (t); 4,63 (t); 8,15 (s); 8,53 (s, br).		
4.5	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	Cl	3,25 (s); 3,46 (t); 4,62 (t); 8,21 (dd).		
4.6	Cl	Cl	H	C(CH ₃) ₂	H	H	O	OH	1,31 (s); 4,16 (s); 7,69 (d); 7,90 (d); 13,8 (s, br).		
4.7	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	OCH ₃	1,25 (t); 1,57 (s); 3,21 (s); 3,42 (q); 3,99 (s); 7,94 (d); 8,07 (d).		
4.8	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	OH	1,13 (t); 1,47 (s); 3,15 (s); 3,43 (q); 8,06 (s); 13,8 (s, br).		
4.9	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	H	H	CH ₂	OCH ₃	1,28 (t); 3,41 (m); 4,02 (s); 4,62 (t); 7,95 (d); 8,06 (d).		
4.10	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	H	H	CH ₂	OH		137-140	

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁹	physikalische Daten	
									Fp. [°C];	
									¹ H-NMR [δ in ppm]	
4.11	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	CH ₃	H	CH ₂	OCH ₃	1,26 (t); 1,53 (d); 3,06 (dd); 3,42 (q); 3,49 (dd); 5,05 (m); 7,95 (d); 8,07 (d).	
4.12	Cl	SO ₂ C ₂ H ₅	H	O	CH ₃	H	CH ₂	OH		140-143
4.13	Cl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₂	H	H	O	OCH ₃	3,30 (s); 3,98 (s); 4,11 (t); 4,55 (t); 7,97 (d); 8,08 (d).	
4.14	Cl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₂	H	H	O	OH	3,38 (s); 4,00 (t); 4,46 (t); 8,08 (s).	
4.15	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OH	3,10 (s); 3,35 (t); 4,15 (s, br); 4,50 (t); 8,05 (s).	
4.16	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	OCH ₃	0,95 (t); 1,47 (s); 1,58 (quin); 3,12 (s); 3,31 (s); 3,43 (t); 3,93 (s); 8,09 (dd).	
4.17	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	OH	0,93 (t); 1,47 (s); 1,58 (quin); 3,15 (s); 3,42 (t); 8,05 (s).	
4.18	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	H	H	CH ₂	OCH ₃	0,92 (t); 1,55 (quin); 3,39 (m); 3,93 (s); 4,50 (t); 8,08 (dd).	
4.19	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	H	H	CH ₂	OH		148-150
4.20	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	H	CH ₂	OCH ₃	0,93 (t); 1,49 (d); 1,58 (quin); 2,94 (dd); 3,42 (m); 3,93 (s); 4,97 (m); 8,10 (dd).	
4.21	Cl	SO ₂ -n-C ₃ H ₇	H	O	CH ₃	H	CH ₂	OH	0,94 (t); 1,39 (d); 1,58 (quin); 2,96 (dd); 3,50 (m); 4,95 (m); 8,05 (s).	
4.22	Cl	SO ₂ CH ₃	H	S	=O		O	OCH ₃	3,24 (s); 4,02 (s); 8,14 (dd).	
4.23	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	COOC ₂ H ₅	H	CH ₂	OCH ₃		118-121
4.24	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	COOC ₂ H ₅	H	CH ₂	OH		
4.25	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CH ₂	OCH ₃		130-135
4.26	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CH ₂	OH		173-178

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁹	physikalische Daten		
									FP. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]		
4.27	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	OCH ₃	1,57 (s); 3,18 (s); 3,27 (s); 4,01 (s); 7,97 (d); 8,12 (d).		
4.28	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	CH ₃	CH ₂	OH	1,48 (s); 3,15 (s); 3,34 (s); 8,08 (dd).		
4.29	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	C ₂ H ₅	H	CH ₂	OCH ₃	0,97 (t); 1,72 (m); 3,10 (dd); 3,32 (s); 3,37 (dd); 4,72 (m); 8,08 (dd).		
4.30	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	-(CH ₂) ₃ -CH-		OCH ₃	1,57 (m); 1,81 (m); 2,21 (m); 3,20 (s); 4,02 (s); 4,32 (t); 5,35 (dd); 7,92 (d); 8,18 (d).		
4.31	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	-(CH ₂) ₃ -CH-		OH	1,72 (m); 2,01 (m); 3,27 (s); 4,24 (t); 5,23 (dd); 8,05 (d); 8,15 (d); 13,8 (s, br).		
4.32	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -		CH ₂	OCH ₃	2,00 (m); 3,23 (s); 3,27 (s); 3,72 (m); 4,00 (s); 7,96 (d); 8,04 (d).		
4.33	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -		CH ₂	OH	78-83		
4.34	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	-(CH ₂) ₄ -		CH ₂	OCH ₃	1,78 (m); 2,24 (m); 3,27 (s); 3,36 (s); 3,98 (s); 7,94 (d); 8,12 (d).		
4.35	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	-(CH ₂) ₄ -		CH ₂	OH	1,76 (m); 2,05 (m); 3,30 (s); 3,33 (s); 8,09 (dd).		
4.36	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂	OCH ₃	1,00 (t); 1,85 (m); 3,13 (s); 3,27 (s); 3,98 (s); 7,94 (d); 8,11 (d).		
4.37	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₂	OH	0,91 (t); 1,76 (m); 3,12 (s); 3,33 (s); 8,07 (dd); 13,75 (s, br).		
4.38	Cl	SO ₂ CH ₃	H	C(CH ₃) ₂	H	H	0	OH	1,34 (s); 3,40 (s); 4,13 (s); 8,07 (s); 13,95 (s, br).		
4.39	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CH ₂	Cl	> 260		
4.40	Cl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₂	H	H	0	OH	3,29 (3H); 3,96 (3H); 4,12 (2H); 4,55 (2H); 7,98 (1H); 8,09 (1H).		
4.41	Cl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₂	H	H	0	OCH ₃			

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ¹⁹	physikalische Daten
4.42	Cl	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OCH ₃	Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]
4.43	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	COOMe	H	CHCO ₂ CH ₃	OCH ₃	1,05 (3H); 1,35 (3H); 3,19 (3H); 4,01 (3H); 4,09 (2H); 4,35 (2H); 5,06 (1H); 5,77 (1H); 8,08 (1H); 8,17 (1H).
4.44	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	O	OCH ₃	202-203
4.45	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CHO	H	CHCH ₃	OCH ₃	1,78 (3H); 3,30 (3H); 3,98 (3H); 6,40 (1H); 8,08 (1H); 8,15 (1H).
4.46	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CHCH ₂ Cl	OCH ₃	80-85
4.47	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CHCH ₂ Cl	OCH ₃	1,65 (3H); 3,27 (3H); 3,50 (2H); 4,00 (3H); 4,22 (1H); 4,88/5,08 (1H); 7,99 (1H); 8,12 (1H).
4.48	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CHO	H	CHCH ₃	OH	100-105
4.49	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	SC ₂ H ₅	H	CH ₂	OCH ₃	180-185
4.50	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	SC ₂ H ₅	H	CH ₂	OH	1,30 (3H); 2,75 (2H); 3,25 (1H); 3,34 (3H); 3,78 (1H); 3,94 (3H); 6,22 (1H); 8,15 (2H).
4.51	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CHCH ₃	OCH ₃	65-67
4.52	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CHCH ₃	OH	1,01 (3H); 1,28 (3H); 3,33 (4H); 3,96 (3H); 4,98 (1H); 8,12 (1H); 8,20 (1H).
4.53	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	OCOCH ₃	H	CH ₂	OCH ₃	105-110
4.54	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OH	68-75
4.55	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	OCOCH ₃	H	CH ₂	OH	45-50
4.56	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	OCH ₃	H	CH ₂	OH	60-65
4.57	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CHCl(CH ₃)	H	CH ₂	OCH ₃	1,63 (3H); 3,23 (3H); 3,50 (2H); 3,99 (3H); 4,25 (1H); 4,83/5,03 (1H); 7,96 (1H); 8,13 (1H).

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ⁹	physikalische Daten		
									Fp. [°C];	¹ H-NMR [δ in ppm]	
4.58	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CHCl(CH ₃)	H	CH ₂	OH	1,56 (3H); 3,33 (3H); 3,43 (2H); 4,36 (1H); 4,93 (1H); 8,10 (2H).		
4.59	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	OCH ₃	CH ₂	OCH ₃	100-105		
4.60	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	OCH ₃	CH ₂	OH	40-45		
4.61	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CF ₃	OOCCH ₃	CH ₂	OCH ₃	60-65		
4.62	Cl	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OH			
4.63	Cl	SO ₂ Me	H	O	COCH ₃	H	CH ₂	OCH ₃	2,36 (3H); 3,25 (3H); 3,66 (2H); 4,01 (3H); 5,20 (1H); 8,01 (1H); 8,12 (1H).		
4.64	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CF ₃	H	CH ₂	OCH ₃	156		
4.65	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CF ₃	H	CH ₂	OH	170		
4.66	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	F	F	CH ₂	OCH ₃			
4.67	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	F	F	CH ₂	OH			
4.68	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	F	H	CH ₂	OCH ₃	142-143		
4.69	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	F	H	CH ₂	OH			
4.70	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₂ Cl	H	CH ₂	OCH ₃	107-110		
4.71	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₂ Cl	H	CH ₂	OH	60-65		
4.72	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	OCH ₃	H	CH ₂	OCH ₃	105-110		
4.73	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	OC ₂ H ₅	H	CH ₂	OCH ₃	155-160		
4.74	Cl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₂	H	H	S	OCH ₃			
4.75	CH ₃	H	H	C=O	H	H	S	OCH ₃	112-120		
4.76	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CF ₃	OH	CH ₂	OH	3,38 (s); 3,56 (d); 3,79 (d); 8,16 (s); 8,67 (s, br).		

Nr.	R ¹	R ²	R ³	X	R ⁴	R ⁵	Y	R ⁹	physikalische Daten		
									Fp. [°C]; ¹ H-NMR [δ in ppm]		
4.77	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	O-t-C ₄ H ₉	H	CH ₂	OCH ₃	130-135		
4.78	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	O-t-C ₄ H ₉	H	CH ₂	OH	1,25 (s); 3,05 (dd); 3,34 (s); 3,45 (dd); 6,17 (m); 8,08 (s).		
4.79	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CHCH ₃	OCH ₃	1,01 (d); 1,28 (d); 3,35 (m); 3,96 (s); 4,99 (m); 8,12 (d); 8,20 (d).		
4.80	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	CH ₃	H	CHCH ₃	OH	68-75		
4.81	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	SC ₂ H ₅	H	CH ₂	OCH ₃	1,30 (t); 2,77 (q); 3,25 (dd); 3,34 (s); 3,78 (dd); 3,94 (s); 6,22 (m); 8,24 (s).		
4.82	Cl	SO ₂ CH ₃	H	O	SC ₂ H ₅	H	CH ₂	OH	65-67		
4.83	SCH ₃	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OCH ₂ CH ₃	1,28 (t); 2,30 (s); 2,46 (s); 3,28 (l); 4,31 (q); 4,45 (l); 7,42 (d); 7,68 (d).		
4.84	SCH ₃	SCH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OH	2,32 (s); 2,48 (s); 3,28 (l); 4,42 (l); 7,48 (d); 7,64 (d); 13,2 (s).		
4.85	SO ₂ CH ₃	SO ₂ CH ₃	H	O	H	H	CH ₂	OH	3,25 (s); 3,35 (s); 3,44 (l); 8,05 (d); 8,45 (d).		

Die 3-Heterocycl-substituierten Benzoylderivate der Formel I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze eignen sich - sowohl als Isomerengemische als auch in Form der reinen Isomeren - als 5 Herbizide. Die Verbindungen der Formel I enthaltenden herbiziden Mittel bekämpfen Pflanzenwuchs auf Nichtkulturflächen sehr gut, besonders bei hohen Aufwandmengen. In Kulturen wie Weizen, Reis, Mais, Soja und Baumwolle wirken sie gegen Unkräuter und Schadgräser, ohne die Kulturpflanzen nennenswert zu schädigen. Dieser 10 Effekt tritt vor allem bei niedrigen Aufwandmengen auf.

In Abhängigkeit von der jeweiligen Applikationsmethode können die Verbindungen der Formel I bzw. sie enthaltenden herbiziden Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung 15 unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:

Allium cepa, Ananas comosus, Arachis hypogaea, Asparagus officinalis, Beta vulgaris spec. altissima, Beta vulgaris 20 spec. rapa, Brassica napus var. napus, Brassica napus var. napobrassica, Brassica rapa var. silvestris, Camellia sinensis, Carthamus tinctorius, Carya illinoinensis, Citrus limon, Citrus sinensis, Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica), Cucumis sativus, Cynodon dactylon, Daucus carota, Elaeis 25 guineensis, Fragaria vesca, Glycine max, Gossypium hirsutum, (Gossypium arboreum, Gossypium herbaceum, Gossypium vitifolium), Helianthus annuus, Hevea brasiliensis, Hordeum vulgare, Humulus lupulus, Ipomoea batatas, Juglans regia, Lens culinaris, Linum usitatissimum, Lycopersicon lycopersicum, Malus spec., Manihot 30 esculenta, Medicago sativa, Musa spec., Nicotiana tabacum (N.rustica), Olea europaea, Oryza sativa, Phaseolus lunatus, Phaseolus vulgaris, Picea abies, Pinus spec., Pisum sativum, Prunus avium, Prunus persica, Pyrus communis, Ribes sylvestre, Ricinus communis, Saccharum officinarum, Secale cereale, Solanum 35 tuberosum, Sorghum bicolor (s. vulgare), Theobroma cacao, Trifolium pratense, Triticum aestivum, Triticum durum, Vicia faba, Vitis vinifera und Zea mays.

Darüber hinaus können die Verbindungen der Formel I auch in Kulturen, die durch Züchtung einschließlich gentechnischer Methoden 40 gegen die Wirkung von Herbiziden tolerant sind, verwandt werden.

Die Verbindungen der Formel I bzw. die sie enthaltenden herbiziden Mittel können beispielsweise in Form von direkt 45 versprühbaren wässrigen Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch hochprozentigen wässrigen, ölichen oder sonstigen Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln,

Streumitteln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der 5 erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Die herbiziden Mittel enthalten eine herbizid wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I und für die Formulierung 10 von Pflanzenschutzmitteln übliche Hilfsmittel.

Als inerte Hilfsstoffe kommen im Wesentlichen in Betracht: Mineralölfaktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt wie Kerosin und Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen 15 oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Paraffine, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline und deren Derivate, alkylierte Benzole und deren Derivate, Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol und Cyclohexanol, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, z.B. Amine wie N-Methylpyrrolidon und Wasser. 20

Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Suspensionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergierbaren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur 25 Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz, Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell 30 Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Als oberflächenaktive Stoffe (Adjuvantien) kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. 35 Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanolen sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner 40 Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxymethyleneoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenyl-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylen- 45 oxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxymethylene- oder Polyoxypolypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat,

Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder 5 gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe her- 10 gestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Kiesel- säuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, 15 Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Konzentrationen der Verbindungen der Formel I in den 20 anwendungsfertigen Zubereitungen können in weiten Bereichen variiert werden. Im allgemeinen enthalten die Formulierungen etwa von 0,001 bis 98 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 95 Gew.-%, mindestens eines Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% 25 (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Die folgenden Formulierungsbeispiele verdeutlichen die Herstellung solcher Zubereitungen:

30 I. 20 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 3.2 werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen alkyliertem Benzol, 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 35 5 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wässrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

40 II. 20 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 3.9 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 30 Gewichtsteilen Isobutanol, 20 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 45 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichts-

teilen Wasser erhält man eine wässrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

III. 20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 3.10 werden in einer 5 Mischung gelöst, die aus 25 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 65 Gewichtsteilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungs- 10 produktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wässrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

IV. 20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 3.16 werden mit 15 3 Gewichtsteilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthainsulfonsäure, 17 Gewichtsteilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 60 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in 20 einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

V. 3 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 3.21 werden mit 25 97 Gewichtsteilen feinteiligem Kaolin vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

VI. 20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 3.22 werden mit 30 2 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gewichtsteilen Fettalkoholpolyglykolether, 2 Gewichtsteilen Natriumsalz eines Phenol-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates und 68 Gewichtsteilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.

35 VII. 1 Gewichtsteil des Wirkstoffs Nr. 3.34 wird in einer Mischung gelöst, die aus 70 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 20 Gewichtsteilen ethoxyliertem Isooctylphenol und 10 Gewichtsteilen ethoxyliertem Rizinusöl besteht. Man erhält ein stabiles Emulsionskonzentrat.

40 VIII. 1 Gewichtsteil des Wirkstoffs Nr. 3.35 wird in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen Cyclohexanon und 20 Gewichtsteilen Wettol® EM 31 (= nichtionischer Emulgator auf der Basis von ethoxyliertem Rizinusöl) besteht. Man erhält ein stabiles Emulsionskonzentrat.

45

150

Die Applikation der Verbindungen der Formel I bzw. der herbiziden Mittel kann im Vorauflauf- oder im Nachauflaufverfahren erfolgen. Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen weniger verträglich, so können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei

5 welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

10 Die Aufwandsmengen an Verbindung der Formel I betragen je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 0,001 bis 3,0, vorzugsweise 0,01 bis 1,0 kg/ha aktive Substanz (a.S.).

15 Zur Verbreiterung des Wirkungsspektrums und zur Erzielung synergistischer Effekte können die 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I mit zahlreichen Vertretern anderer herbizider oder wachstumsregulierender Wirkstoffgruppen gemischt

20 und gemeinsam ausgebracht werden. Beispielsweise kommen als Mischungspartner 1,2,4-Thiadiazole, 1,3,4-Thiadiazole, Amide, Aminophosphorsäure und deren Derivate, Aminotriazole, Anilide, Aryloxy-/Heteroaryloxyalkansäuren und deren Derivate, Benzoesäure und deren Derivate, Benzothiadiazinone, 2-(Hetaryoyl/Aroyl)-1,3-

25 cyclohexandione, Heteroaryl-Aryl-Ketone, Benzylisoxazolidinone, meta-CF₃-Phenylderivate, Carbamate, Chinolincarbonsäure und deren Derivate, Chloracetanilide, Cyclohexenonoximetherderivate, Diazine, Dichlorpropionsäure und deren Derivate, Dihydrobenzofurane, Dihydrofuran-3-one, Dinitroaniline, Dinitrophenole,

30 Diphenylether, Dipyridyle, Halogencarbonsäuren und deren Derivate, Harnstoffe, 3-Phenyluracile, Imidazole, Imidazolinone, N-Phenyl-3,4,5,6-tetrahydropthalimide, Oxadiazole, Oxirane, Phenole, Aryloxy- und Heteroaryloxyphenoxypropionsäureester, Phenylessigsäure und deren Derivate, 2-Phenylpropionsäure und

35 deren Derivate, Pyrazole, Phenylpyrazole, Pyridazine, Pyridin-carbonsäure und deren Derivate, Pyrimidylether, Sulfonamide, Sulfonylharnstoffe, Triazine, Triazinone, Triazolinone, Triazol-carboxamide und Uracile in Betracht.

40 Außerdem kann es von Nutzen sein, die Verbindungen der Formel I allein oder in Kombination mit anderen Herbiziden auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt, gemeinsam auszubringen, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist ferner

45 die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von

151

Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.

Anwendungsbeispiele

5

Die herbizide Wirkung der 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I ließ sich durch die folgenden Gewächshausversuche zeigen:

10 Als Kulturgefäße dienten Plastikblumentöpfe mit lehmigem Sand mit etwa 3,0 % Humus als Substrat. Die Samen der Testpflanzen wurden nach Arten getrennt eingesät.

Bei Vorauflaufbehandlung wurden die in Wasser suspendierten oder 15 emulgierten Wirkstoffe direkt nach Einsaat mittels fein verteilender Düsen aufgebracht. Die Gefäße wurden leicht beregnet, um Keimung und Wachstum zu fördern, und anschließend mit durchsichtigen Plastikhauben abgedeckt, bis die Pflanzen angewachsen waren. Diese Abdeckung bewirkt ein gleichmäßiges Keimen der Testpflanzen, sofern dies nicht durch die Wirkstoffe beeinträchtigt 20 wurde.

Zum Zweck der Nachauflaufbehandlung wurden die Testpflanzen je nach Wuchsform erst bis zu einer Wuchshöhe von 3 bis 15 cm 25 angezogen und erst dann mit den in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffen behandelt. Die Testpflanzen wurden dafür entweder direkt gesät und in den gleichen Gefäßen aufgezogen oder sie wurden erst als Keimpflanzen getrennt angezogen und einige Tage vor der Behandlung in die Versuchsgefäß verpflanzt. 30 Die Aufwandmenge für die Nachauflaufbehandlung betrug 31,2 bzw. 15,6 g/ha a.S. (aktive Substanz).

Die Pflanzen wurden artenspezifisch bei Temperaturen von 10 bis 25°C bzw. 20 bis 35°C gehalten. Die Versuchsperiode erstreckte 35 sich über 2 bis 4 Wochen. Während dieser Zeit wurden die Pflanzen gepflegt, und ihre Reaktion auf die einzelnen Behandlungen wurde ausgewertet.

Bewertet wurde nach einer Skala von 0 bis 100. Dabei bedeutet 100 40 kein Aufgang der Pflanzen bzw. völlige Zerstörung zumindest der oberirdischen Teile und 0 keine Schädigung oder normaler Wachstumsverlauf.

152

Die in den Gewächshausversuchen verwendeten Pflanzen setzten sich aus folgenden Arten zusammen:

	Lateinischer Name	Deutscher Name	Englischer Name
5	<i>Chenopodium album</i>	Weißen Gänsefuß	lambsquarters (goosefoot)
	<i>Setaria faberii</i>	Borstenhirse	giant foxtail
	<i>Sinapsis alba</i>	weißer Senf	white mustard
10	<i>Solanum nigrum</i>	Schwarzer Nachtschatten	black nightshade
	<i>Triticum aestivum</i>	Winterweizen	winter wheat
	<i>Zea mays</i>	Mais	Indian corn

Bei Aufwandmengen von 31,2 bzw. 15,6 g/ha zeigte die Verbindung 15 3.33 (Tabelle 3) im Nachauflauf eine sehr gute Wirkung gegen die oben genannten mono- und dicotylen Schadpflanzen und gute Verträglichkeit in Winterweizen und Mais.

20

25

30

35

40

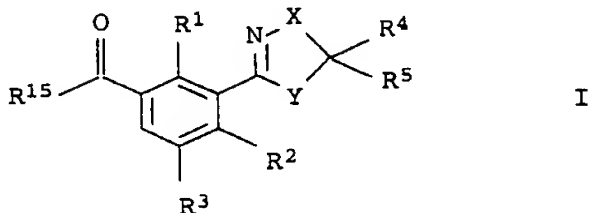
45

Patentansprüche

1. 3-Heterocycl-1-substituierte Benzoylderivate der Formel I

5

10



in der die Variablen folgende Bedeutungen haben:

15 R¹, R² Wasserstoff, Nitro, Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl,
 C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy,
 C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Halogenalkylthio, C₁-C₆-Alkyl-
 sulfinyl, C₁-C₆-Halogenalkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkyl-
 sulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl;

20

R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₆-Alkyl;R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl,
 C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, Di-(C₁-C₄-alkoxy)-C₁-C₄-

25

alkyl, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino-C₁-C₄-alkyl,
[2,2-Di-(C₁-C₄-alkyl)-hydrazino-1]-C₁-C₄-alkyl,
C₁-C₆-Alkyliminoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl-
C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl,

30

C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cyclo-
alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy,
C₁-C₄-Halogenalkoxy, Hydroxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,

35

C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio,
Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wo-
bei die beiden letztgenannten Substituenten partiell
oder vollständig halogeniert sein können und/oder
eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können:
Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

40

oder

45

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die
ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert
sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen ge-
gebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff
unterbrochen sein kann;

154

oder

5 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam mit dem zugehörigen Kohlenstoff
eine Carbonyl- oder eine Thiocarbonylgruppe;

10 R⁶ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,
C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy,
C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy,
C₃-C₆-Alkinyloxy oder NR⁷R⁸;

15 R⁷ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

20 R⁸ C₁-C₄-Alkyl;

25 X O, S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹;

30 Y O, S, NR¹², CO oder CR¹³R¹⁴;

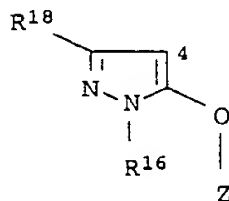
35 R⁹, R¹² Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

40 R¹⁰, R¹¹, R¹³, R¹⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogen-
alkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy-
carbonyl oder CONR⁷R⁸;

45 oder

50 R⁴ und R⁹ oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³
bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die
ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert
sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen ge-
gebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff
unterbrochen sein kann;

55 R¹⁵ ein in 4-Stellung verknüpftes Pyrazol der
Formel II



wobei

45 R¹⁶ C₁-C₆-Alkyl;

155

Z H oder SO_2R^{17} ;

5 R¹⁷ $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Halogenalkyl}$, Phenyl oder Phenyl das partiell oder vollständig halogeniert ist und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen trägt:
 Nitro, Cyano, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Halogenalkyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Alkoxy}$ oder $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Halogenalkoxy}$;

10 R¹⁸ Wasserstoff oder $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Alkyl}$
 bedeutet;

15 wobei X und Y nicht gleichzeitig für Schwefel stehen;

und

20 mit Ausnahme von 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-ethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(5-cyano-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 25 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydrothiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol und 4-[2-Chlor-3-(thiazolin-4,5-dion-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol;

30 sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

2. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach Anspruch 1 in der die Variablen folgende Bedeutungen haben:

35 R¹, R² Wasserstoff, Nitro, Halogen, Cyano, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Halogenalkyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Alkoxy}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Halogenalkoxy}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Alkylthio}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Halogenalkylthio}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Alkylsulfinyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Halogenalkylsulfinyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Alkylsulfonyl}$ oder $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Halogenalkylsulfonyl}$;

40 R³ Wasserstoff, Halogen oder $\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-Alkyl}$;

45 R⁴, R⁵ Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-Alkoxy-C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-alkyl}$, Di-($\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-alkoxy}$)- $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-alkyl}$, Di-($\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-alkyl}$)-amino- $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-alkyl}$, [2,2-Di-($\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-alkyl}$)-hydrazino-1]- $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4\text{-alkyl}$,

156

$C_1\text{-}C_6\text{-Alkyliminoxy-C}_1\text{-C}_4\text{-alkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkoxycarbonyl-C}_1\text{-C}_4\text{-alkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkylthio-C}_1\text{-C}_4\text{-alkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Cyanoalkyl}$, $C_3\text{-C}_8\text{-Cycloalkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkoxy}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkoxy-C}_2\text{-C}_4\text{-alkoxy}$,

5 $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkoxy}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkylthio}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkylthio}$, $Di\text{-}(C_1\text{-C}_4\text{-alkyl})\text{-amino}$, COR^6 , Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können:

10 Nitro, Cyano, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkoxy}$ oder $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkoxy}$;

oder

15 R^4 und R^5 bilden gemeinsam eine $C_2\text{-}C_6\text{-Alkandiyl-Kette}$, die ein- bis vierfach durch $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$ substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

oder

20 25 R^4 und R^5 bilden gemeinsam mit dem zugehörigen Kohlenstoff eine Carbonyl- oder eine Thiocarbonylgruppe;

30 R^6 $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkoxy}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkoxy-C}_2\text{-C}_4\text{-alkoxy}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkoxy}$, $C_3\text{-C}_6\text{-Alkenyloxy}$, $C_3\text{-C}_6\text{-Alkinyloxy}$ oder NR^7R^8 ;

35 R^7 Wasserstoff oder $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$;

R^8 $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$;

40 35 X O, S, NR^9 , CO oder $CR^{10}R^{11}$;

Y O, S, NR^{12} , CO oder $CR^{13}R^{14}$;

R^9 , R^{12} Wasserstoff oder $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$;

45 R^{10} , R^{11} , R^{13} , R^{14} Wasserstoff, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Alkoxycarbonyl}$, $C_1\text{-C}_4\text{-Halogenalkoxy-carbonyl}$ oder $CONR^7R^8$;

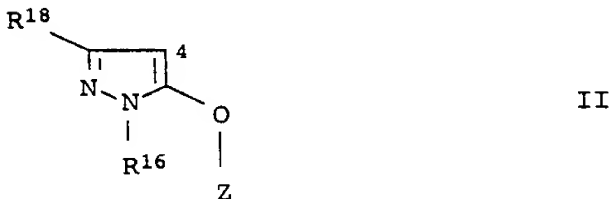
oder

157

5 R⁴ und R⁹ oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

10 R¹⁵ ein in 4-Stellung verknüpftes Pyrazol der Formel II

10



wobei

20 R¹⁶ C₁-C₆-Alkyl;

25 Z H oder SO₂R¹⁷;

30 R¹⁷ C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, Phenyl oder Phenyl das partiell oder vollständig halogeniert ist und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen trägt:
Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

35 R¹⁸ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl

bedeuten;

40 wobei X und Y nicht gleichzeitig für Sauerstoff oder Schwefel stehen;

und

45 mit Ausnahme von 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-ethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(5-cyano-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol, 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydrothiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol und

158

4-[2-Chlor-3-(thiazolin-4,5-dion-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1,3-dimethyl-5-hydroxy-1H-pyrazol;

sowie deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

5

3. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach Anspruch 1 oder 2, wobei R³ Wasserstoff bedeutet.

4. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 3, wobei

10 R¹, R² Nitro, Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Halogenalkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Halogenalkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl oder C₁-C₆-Halogenalkylsulfonyl;

15 bedeuten.

20

5. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4, wobei Z für SO₂R¹⁷ steht.

25

6. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4, wobei Z für Wasserstoff steht.

7. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6, wobei X für Sauerstoff und Y für CR¹³R¹⁴ stehen.

30

8. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6 oder 7, wobei

35

R⁴ Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio,

40

Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können:

45

Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

159

R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

oder

5 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

10

oder

15 R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

bedeuten.

20

9. 3-Heterocyclyl-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6 bis 8, wobei

25

R⁴ C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl oder CONR⁷R⁸;

30

R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

oder

35

R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

40

oder

R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

45

bedeuten.

160

10. 3-Heterocycll-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6 oder 7, wobei R⁴ und R⁵ für Wasserstoff stehen.

5 11. 3-Heterocycll-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6 oder 7 oder 10, wobei R¹⁸ für Wasserstoff steht.

10 12. 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

15 13. Landwirtschaftlich brauchbare Salze von 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

15 14. 3-Heterocycll-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6, wobei

20 X S, NR⁹, CO oder CR¹⁰R¹¹;
oder

25 Y O, S, NR¹² oder CO;

25 bedeuten.

30 15. 3-Heterocycll-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6 oder 14, wobei R¹⁸ für Wasserstoff steht.

30 16. 3-Heterocycll-substituierte Benzoylderivate der Formel I nach den Ansprüchen 1 bis 4 oder 6 oder 14, wobei

35 R⁴ Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Cyanoalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, COR⁶, Phenyl oder Benzyl, wobei die beiden letztgenannten Substituenten partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können:

45 Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

161

R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

oder

5 R⁴ und R⁵ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

10

oder

15 R⁴ und R⁹ oder R⁴ und R¹⁰ oder R⁵ und R¹² oder R⁵ und R¹³ bilden gemeinsam eine C₂-C₆-Alkandiyl-Kette, die ein- bis vierfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und/oder durch Sauerstoff oder einen gegebenenfalls C₁-C₄-Alkyl substituierten Stickstoff unterbrochen sein kann;

20

R¹⁸ C₁-C₆-Alkyl;

bedeuten.

17. Verfahren zur Herstellung von 3-Heterocyclyl-substituierten 25 Benzoylderivaten der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man das Pyrazol der Formel II mit Z = H, wobei die Variablen R¹⁶ und R¹⁸ die unter Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben,

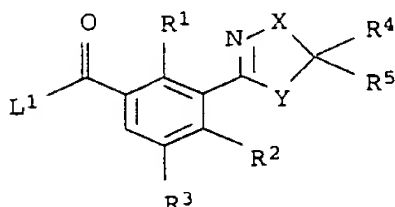
30



35

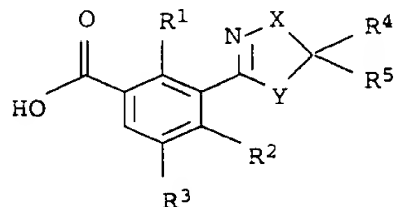
mit einer aktivierten Carbonsäure IIIa oder mit einer Carbonsäure IIIb,

40



45

IIIa



IIIb

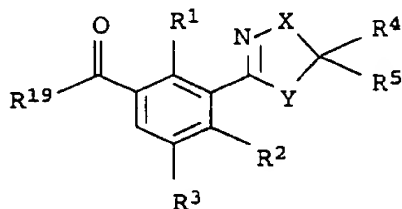
162

wobei die Variablen R¹ bis R⁵, X und Y die unter Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben und L¹ für eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe steht, acyliert und das Acylierungsprodukt, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators, zu den Verbindungen I (mit Z = H) umlagert und gewünschtenfalls zur Herstellung von 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivaten der Formel I mit Z = SO₂R¹⁷ mit einer Verbindung der Formel V.



wobei R^{17} die unter Anspruch 1 genannte Bedeutung hat und L^2 für eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe steht, umgesetzt.

15 18. 3-Heterocycl-1-substituierte Benzoesäurederivate der Formel III.



25 

wobei R¹⁹ für Hydroxy oder einen abhydrolysierbaren Rest steht und die Variablen R¹ bis R⁵, X und Y die unter den Ansprüchen 1 bis 16 genannte Bedeutung haben, mit Ausnahme von 2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonylbenzoësäuremethylester, 2-Chlor-3-(4,5-dihydrooxazol-2-yl)-4-methylsulfonylbenzoësäuremethylester und 2,4-Dichlor-3-(5-methylcarbonyloxy-4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-benzoësäuremethylester.

35

19. 3-Heterocycl-1-substituierte Benzoesäurederivate der Formel III nach Anspruch 18, wobei die Variablen R¹ bis R⁵, X und Y die unter den Ansprüchen 2 bis 16 genannte Bedeutung haben.

40

20. 3-Heterocycl-1-substituierte Benzoesäurederivate der Formel III nach den Ansprüchen 18 oder 19, wobei

R¹⁹ Halogen, Hydroxy oder C₁-C₆-Alkoxy

45 bedeutet.

163

21. Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge mindestens eines 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylderivats der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I gemäß den Ansprüchen 1 bis 16, und für die Formulierung von Pflanzenschutzmitteln übliche Hilfsmittel.
5
22. Verfahren zur Herstellung von Mitteln gemäß Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge mindestens eines 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoyl-
10 derivats der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I gemäß den Ansprüchen 1 bis 16 und für die Formulierung von Pflanzenschutzmitteln übliche Hilfsmittel mischt.
- 15 23. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge mindestens eines 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoyl-
20 derivats der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I gemäß den Ansprüchen 1 bis 16, auf Pflanzen, deren Lebensraum und/oder auf Samen einwirken läßt.
24. Verwendung der 3-Heterocyclyl-substituierten Benzoylerviate der Formel I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze gemäß den Ansprüchen 1 bis 16 als Herbicide.
25

30

35

40

45

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

PCT/EP 98/00069

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C07D413/10 A01N43/72 C07D498/10 C07D417/10 C07D261/04
 C07D291/04 C07D273/00 C07D263/10 C07D261/20 C07D277/10
 C07D277/34 C07D403/10 C07D419/10 //C07D498/10, 311:00.

According to International Patent Classification(IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C07D A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 96 26206 A (BASF AG) 29 August 1996 cited in the application see claims ----	1-24
A	EP 0 203 428 A (NISSAN CHEMICAL IND LTD) 3 December 1986 see claims ----	1-24
A	DE 25 13 750 A (SANKYO CO) 9 October 1975 see claims ----	1-24
A	FR 2 316 235 A (SANKYO CO) 28 January 1977 see the whole document -----	1-24

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex

Special categories of cited documents

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"Z" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

15 May 1998

Date of mailing of the international search report

26/05/1998

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P B 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Henry, J

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Application No
PCT/98/00069A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 261:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No

 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex.

Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

15 May 1998

Date of mailing of the international search report

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P B 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx 31 651 epo nl
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Henry, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 98/00069

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9626206	A 29-08-1996	AU 4665596	A	11-09-1996
		CA 2210693	A	29-08-1996
		EP 0811007	A	10-12-1997
		FI 973471	A	22-08-1997
		LT 97145	A, B	26-01-1998
		NO 973861	A	22-10-1997
		PL 322277	A	19-01-1998
EP 0203428	A 03-12-1986	JP 61257974	A	15-11-1986
		JP 1902599	C	08-02-1995
		JP 6025133	B	06-04-1994
		JP 62053971	A	09-03-1987
		AU 5735886	A	13-11-1986
		CA 1283116	A	16-04-1991
		US 4744815	A	17-05-1988
DE 2513750	A 09-10-1975	JP 1001829	C	19-06-1980
		JP 50126830	A	06-10-1975
		JP 54036648	B	10-11-1979
		AU 7934175	A	23-09-1976
		CA 1077944	A	20-05-1980
		CA 1069329	A	08-01-1980
		CA 1075030	A	08-04-1980
		FR 2274219	A	09-01-1976
		GB 1463473	A	02-02-1977
		US 4414392	A	08-11-1983
		US 4301293	A	17-11-1981
		US 4508910	A	02-04-1985
		US 4063925	A	20-12-1977
		US 4687858	A	18-08-1987
		US 4146726	A	27-03-1979
		US 4261729	A	14-04-1981
FR 2316235	A 28-01-1977	JP 1202059	C	25-04-1984
		JP 52000265	A	05-01-1977
		JP 58035187	B	01-08-1983
		JP 1270923	C	25-06-1985
		JP 52000266	A	05-01-1977
		JP 58035188	B	01-08-1983
		BR 7603968	A	22-03-1977

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte [REDACTED] Application No
PCT/ [REDACTED] 98/00069

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
FR 2316235 A		CH	601251 A	30-06-1978
		DE	2627223 A	30-12-1976
		GB	1481161 A	27-07-1977
		US	4070536 A	24-01-1978

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/00069

A. KLASSEIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 C07D413/10 A01N43/72 C07D498/10 C07D417/10 C07D261/04
 C07D291/04 C07D273/00 C07D263/10 C07D261/20 C07D277/10
 C07D277/34 C07D403/10 C07D419/10 //((C07D498/10.311:00.

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C07D A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 96 26206 A (BASF AG) 29. August 1996 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche ---	1-24
A	EP 0 203 428 A (NISSAN CHEMICAL IND LTD) 3. Dezember 1986 siehe Ansprüche ---	1-24
A	DE 25 13 750 A (SANKYO CO) 9. Oktober 1975 siehe Ansprüche ---	1-24
A	FR 2 316 235 A (SANKYO CO) 28. Januar 1977 siehe das ganze Dokument -----	1-24



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"S" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

15. Mai 1998

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

26/05/1998

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P. B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Henry, J

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter [REDACTED] Aktenzeichen
PCT/EP 98/00069

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 261:00)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprustoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

Recherchierte aber nicht zum Mindestprustoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

"Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nanelliegend ist

3. Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

15. Mai 1998

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel: (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevor mächtiger Bediensteter

Henry, J

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Rechber. Nr. / Intern. Aktenzeichen

PCT/EP 98/00069

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie			Datum der Veröffentlichung
WO 9626206 A	29-08-1996	AU 4665596 A	CA 2210693 A	EP 0811007 A	11-09-1996 29-08-1996 10-12-1997
		FI 973471 A	LT 97145 A.B	NO 973861 A	22-08-1997 26-01-1998 22-10-1997
		PL 322277 A			19-01-1998
EP 0203428 A	03-12-1986	JP 61257974 A	JP 1902599 C	JP 6025133 B	15-11-1986 08-02-1995 06-04-1994
		JP 62053971 A	AU 5735886 A	CA 1283116 A	09-03-1987 13-11-1986 16-04-1991
		US 4744815 A			17-05-1988
DE 2513750 A	09-10-1975	JP 1001829 C	JP 50126830 A	JP 54036648 B	19-06-1980 06-10-1975 10-11-1979
		AU 7934175 A	CA 1077944 A	CA 1069329 A	23-09-1976 20-05-1980 08-01-1980
		CA 1075030 A	FR 2274219 A	CA 1463473 A	08-04-1980 09-01-1976 02-02-1977
		FR 4414392 A	US 4301293 A	US 4508910 A	08-11-1983 17-11-1981 02-04-1985
		US 4063925 A	US 4687858 A	US 4146726 A	20-12-1977 18-08-1987 27-03-1979
		US 4261729 A			14-04-1981
FR 2316235 A	28-01-1977	JP 1202059 C	JP 52000265 A	JP 58035187 B	25-04-1984 05-01-1977 01-08-1983
		JP 1270923 C	JP 52000266 A	JP 58035188 B	25-06-1985 05-01-1977 01-08-1983
		BR 7603968 A			22-03-1977

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur gleichen Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT, 98/00069

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR 2316235 A		CH 601251 A DE 2627223 A GB 1481161 A US 4070536 A	30-06-1978 30-12-1976 27-07-1977 24-01-1978

